jp2004525877/pn

L3 ANSWER 1 OF 1 WPINDEX COPYRIGHT 2006 THE THOMSON CORP on STN

ACCESSION NUMBER:

2002-599571 [64] WPINDEX

DOC. NO. CPI:

C2002-169395

TITLE:

Stimulating glycosaminoglycan and/or proteoglycan

synthesis by fibroblasts and/or keratinocytes using new or known C-glycoside derivatives, useful in cosmetics or

129 C07D307-20 <--

dermatology, e.g. for combating skin aging.

DERWENT; CLASS:

B03 B04 D21 E13

INVENTOR (S):

BRETON, L; DALKO, M

PATENT ASSIGNEE(S):

(OREA) L'OREAL SA

COUNTRY COUNT:

101

JP 2004525877 W 20040826 (200456)

PATENT INFORMATION:

PAT	ENT	МО		I	KINI) DA	ATE		WI	EEK		LA	1	PG 1	IIAN	1 I	PC.						
WO	200	205	1828	- -	A2	200	207	704	(20	002	54)	* FI	- <i></i> -∶ ₹	74	CO	7D3(9-:	10				•	
	RW:	AT	BE	CH	CY	DE	DK	EA	ES	FI	FR	GB	GH	GM	GR	IE	IT	ΚE	LS	LU	MC	MW	MZ
		NL	OA	PT	SD	SE	\mathtt{SL}	sz	TR	TZ	UG	ZM	ZW	•									
	W:	ΑE	AG	AL	ÁΜ	ΑT	ΑU	AZ	BA	BB	ВG	ВR	BY	BZ	CA	CH	CN	CO	CR	CU	CZ	DE	DK
		DM	DZ	EC	EE	ES	FI	GB	GD	GE	GH	GM	HR	HU	ID	IL	IN	IS	JP	KE	KG	ΚP	KR
	-	ΚZ	LC	LK	LR	LS	LT	LU	LV	ΜA	MD	MG	MK	MN	MW	MX	ΜZ	NO	NZ	OM	PH	PL	PT
		RO	RU	SD	SE	SG	SI	SK	\mathtt{SL}	TJ	TM	TN	TR	TT	TZ	'UA	UG	US	UΖ	VN	YU	za	zM
		ZW		•																			
FR	281	854	7		Al	200	206	528	(20	002	54)				A6:	LKO	77-4	18					
EP	134	591	9		A2	200	0309	924	(20	003	53)	Fl	R		CO.	7D3(9-1	L O					
	R:	AL	AT	BE	CH	CY	DE	DK	ES	FI	FR	GB	GR	ΙE	IT	LI	LT	LU	r_{Λ}	MC	MK	NL	PT
		RO	SE	SI	TR														•				
US	2004	404	378	5	A1	200	0403	311	(2)	004	19)				A6:	1KO:	31-	70					
AU	200	222	648	5	A1	200	20	708	(2	004	27)				C0.	7D3 (9-:	10					

APPLICATION DETAILS:

PATENT NO	KIND	APPLICATION	DATE			
WO 2002051828	A2	WO 2001-FR4166	20011221			
FR 2818547	A1	FR 2000-16997	20001222			
EP 1345919	A2	EP 2001-995766	20011221			
		WO 2001-FR4166	20011221			
US 2004048785	A1 Cont of	WO 2001-FR4166	20011221			
•		US 2003-463323	20030618			
AU 2002226486	A1	AU 2002-226486	20011221			
JP 2004525877	W	WO 2001-FR4166	20011221			
		JP 2002-552923	20011221			

FILING DETAILS:

PATENT NO	KIND .	PATENT NO				
EP 1345919 AU 2002226486	A2 Based on A1 Based on	WO 2002051828 WO 2002051828				
JP 2004525877	W Based on	WO 2002051828				

PRIORITY APPLN. INFO: FR 2000-16997

20001222

INT. PATENT CLASSIF.:

MAIN: A61K007-48; A61K031-70; C07D307-20; C07D309-10 SECONDARY: A61K007-00; A61K007-06; A61K031-341; A61K031-351; A61K038-16; A61P017-12; A61P017-16; A61P043-00;

C07H003-02; C07H005-06

BASIC ABSTRACT:

WO 200251828 A UPAB: 20021007

NOVELTY - Cosmetic, dermatological or pharmaceutical use of C-glycoside derivatives (I) for stimulating the synthesis of glycosaminoglycans containing a D-glucosamine and/or N-acetyl glucosamine residue (GAG's) and/or proteoglycans (PG's) by fibroblasts and/or keratinocytes is new. Some compounds (I) are new.

DETAILED DESCRIPTION - Use of C-glycoside derivatives of formula (I) is claimed in a cosmetic, dermatological or pharmaceutical composition (also containing a suitable medium) for stimulating the synthesis of glycosaminoglycans containing a D-glucosamine and/or N-acetyl glucosamine residue (GAG's) and/or proteoglycans (PG's) by fibroblasts and/or keratinocytes.

- S = mono- or polysaccharide residue (comprising 1-20 (preferably 1-6) sugar units in pyranose and/or furanose form and of the D- and/or L-series), having at least one free hydroxy function and/or at least one free or protected amine function, the Sac to -CH2X bond being a C-anomeric bond;
 - X = C(0), CH(OH), CH(NR1R2), CHR' or C(=CHR');
- R = saturated or unsaturated alkyl, perfluoroalkyl or hydrofluoroalkyl chain or cycloalkyl, perfluorocycloalkyl or fluorocycloalkyl ring (all of 1-18C) or phenyl or benzyl, all (i) optionally interrupted by one or more of O, S, N and Si and (ii) optionally substituted (os) by one or more of OR'1, SR'1, NR'1R'2, COOR'2, CONHR'2, CN, halo, perfluoroalkyl, hydrofluoroalkyl, os cycloalkyl, os aryl and os heterocyclyl;
- R', R1, R2 = H, OH or as for R; and
 R'1, R'2 = H or OH; or saturated or unsaturated alkyl,
 perfluoroalkyl or hydrofluoroalkyl, all of 1-30C.

INDEPENDENT CLAIMS are also included for:

- (1) (I) as new compounds, provided that (i) S is other than D-glucose, D-cellobiose or D-mannose if -XR is -COMe and (ii) the following compounds are excluded: 1-(2-acetamido-2-deoxy- alpha -D-galactopyranosyl)-octane, 1-(2-acetamido-2-deoxy- alpha -D-glucopyranosyl)-octane, 1-(alpha -D-glucopyranosyl)-2-phenyl-ethane, 1-(alpha or beta -C-D-glucopyranosyl)-propane, 1-(alpha or beta -C-D-glucopyranosyl)-2,3-propanediol, 1-(2-deoxy- alpha or beta -C-D-glucopyranosyl)-2,3-propanediol, 1-(C- beta -D-galactopyranosyl)-propane, 1-(C- beta -D-ribopyranosyl)-n-propanone, C- beta -D-xylopyranosides of formula (I') and C-disaccharides of formulae (I'') and (I'''); and
 - (2) the preparation of the new compounds (I).

R3 = 3-20C alkyl.

ACTIVITY - Dermatological; Vulnerary; Antiulcer.

MECHANISM OF ACTION - Stimulation of synthesis of GAG's and/or PG's by fibroblasts and/or keratinocytes

USE - (I) stimulate the synthesis of GAG's (specifically hyaluronic acid) and/or PG's by fibroblasts and/or keratinocytes, and are especially used: (i) cosmetically, for combating epidermal aging, maintaining or stimulating moisturization and/or combating skin dryness associated with GAG deficiency, improving the tone of the skin, maintaining or restoring suppleness and elasticity of the skin, improving the mineralization (and thus the heath and vitality) of the skin, facilitating cellular

interchange and/or combating cracking of the skin; or (ii) pharmaceutically (specifically dermatologically), for treating disorders associated with deficiency in synthesis of GAG's and/or PG's by fibroblasts and/or keratinocytes, specifically for improving the function of cells of the skin (particularly the epidermis), facilitating cicatrization, repairing the effects of epidermal micro-trauma, treating cutaneous ulcers (especially of the legs) or reducing stretch marks after pregnancy (all claimed). As cosmetic agents (I) are applied to the skin, mucosa and/or scalp, e.g. in cleaning, make-up or make-up removal compositions for the skin, mucosa (e.g., lips), scalp, hair, nails, eyebrows or eyelashes, including e.g. shampoos, hair gels, skin creams or lipsticks.

Dwg.0/0

FILE SEGMENT:

CPI

FIELD AVAILABILITY:

AB; GI; DCN

MANUAL CODES:

CPI: B07-A02B; B14-E08; B14-N17B; B14-N17C; B14-R01;

D08-B01; D08-B02; D08-B04; D08-B09A; E07-A02

(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号

特表2004-525877 (P2004-525877A)

(43) 公表日 平成16年8月26日 (2004.8.26)

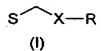
(51) Int.C1.7	Fı			テーマコー	ド(参考)
CO7D 307/20	CO7D	307/20		4CO37	
A61K 7/00	A61K	7/00	D	4CO62	
A61K 31/341	A 6 1 K	7/00	N	4C083	
A 6 1 K 31/351	A61K	7/00	R	4C086	
A61P 17/16	. A61K	31/341			
	審査	清求 有 子	備審査請求 有	(全 129 頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号	特願2002-552923 (P2002-552923)	(71) 出願人	391023932		
(86) (22) 出願日	平成13年12月21日 (2001.12.21)		ロレアル		
(85) 翻訳文提出日	平成15年6月23日 (2003.6.23)		LOREAL		*
(86) 国際出願番号	PCT/FR2001/004166		フランス国パ	3リ, リュ ロワ	7イヤル 14
(87) 国際公開番号	W02002/051828	(74) 代理人	100109726		
(87) 国際公開日	平成14年7月4日 (2002.7.4)		弁理士 園田	吉隆	
(31) 優先権主張番号	00/16997	(74) 代理人	100101199		
(32) 優先日	平成12年12月22日 (2000.12.22)		弁理士 小林	義教	
(33) 優先権主張国	フランス (FR)	(72) 発明者	膏 ダルコ, マリ	ア	
			フランス国	エフー9119	0 ジフ シ
			ュール イヴ	'エット,レジタ	(ンス デュ
			シャトゥー	ドゥ クールセ	ル 16
		(72) 発明者	針 ブルトン,リ	ヨネル	
			フランス国	エフー7800	0 ヴェルサ
			イユ, リュ	ドゥ サトリ	14
				長	経頁に続く

(54) [発明の名称] 新規なC-グリコシド誘導体とその用途

(57)【要約】

本発明は、新規なC-グルコシド誘導体、それらの合成方法、及びそれらを含有する組成物に関する。また本発明は、生理学的に許容可能な媒体における、化粧品用組成物における、又は製薬用組成物の調製における、少なくとも一のC-グリコシド誘導体のでの使用に関し、該化合物又は組成物は、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、有利にはヒアルロン酸を含有するプロテオグリカン類、D-グルコサミン及び/又はN-アセチルーD-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類の合成を刺激するようになされている。また本発明は、このような化粧品用組成物を使用する美容方法にも関する。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 次の式(I): 【化1】



[上式中、

- Sは、ピラノース及び/又はフラノース型、及びL及び/又はD系の単糖類又は20 ¹ 糖単位までの多糖類を表し、該単糖類又は多糖類は、必ずフリーである少なくとも一のヒドロキシル官能基、及び/又は場合によっては一又は複数の保護されていてもよいアミン官能基を有しており、

- S-CH。X結合は、アノマー-C性の結合を表し、
- Xは:-CO-、-CH(OH)-、-CH(NR, R₂)-、-CHR'-、-C(=CHR')-から選択される基を表し、
- Rは、直鎖状又は分枝状で飽和又は不飽和のアルキル、ペルフルオロアルキル又はヒドロフルオロアルキル鎖、シクロアルキル、シクロペルフルオロアルキル又はシクロヒドロフルオロアルキル環で $1\sim18$ の炭素原子を有するもの、フェニル又はベンジル基を表し、ここで該鎖、該環又は該基が、少なくとも一の置換されていてもよいシクロアルキル、アリール又は複素環基、及び/又はヒドロフルオロアルキル、ペルフルオロアルキル、ハロゲン、-CN, -CONHR''', -COOR'', -NR''', R', -SR'', -OR', から選択される少なくとも一の基で置換されていてもよく、ケイ素、窒素、硫黄、酸素から選択される一又は複数のヘテロ原子を挿入可能なものであり、
- R'、R, 及びR₂は同一でも異なっていてもよく、Rに付与されたものと同じ定義を有し、また水素及びヒドロキシル基を表してもよく、
- ー R', 、R', 、R', 、R', 、R', 、R', 、R', は同一でも異なっていてもよく、水素原子、又は直鎖状又は分枝状で飽和又は不飽和のアルキル、ヒドロキシル、ペルフルオロアルキル及び/又はヒドロフルオロアルキル基で $1\sim30$ の炭素原子を有するものから選択される基を表す]

に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の、生理学的に許容可能な媒体を含有する化粧品用組成物における使用であって、該組成物が、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、プロテオグリカン類、及び/又はD-グルコサミン及び/又はN-アセチルーD-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類の合成を刺激することを意図しているものである使用。

【請求項2】

生理学的に許容可能な媒体を含有する化粧品用組成物における、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、プロテオグリカン類、及び/又はD-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類の合成を刺激する薬剤としての、請求項1に記載の少なくとも一の式(I)のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項3】

前記誘導体又は組成物が、ヒアルロン酸を含有するプロテオグリカン類及び/又はヒアルロン酸の合成を刺激することを意図したものである請求項1又は2に記載の使用。

【請求項4】

生理学的に許容可能な媒体を含有する製薬用又は皮膚用組成物の製造における請求項1に記載の式(I)の少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用であって、該組成物が線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、プロテオグリカン類、及び/又はD-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類の合成を刺激することを意図したものである使用。

【請求項5】

前記製薬用又は皮膚用組成物が、ヒアルロン酸を含有するプロテオグリカン類及び/又はヒアルロン酸の合成を刺激することを意図したものである請求項4に記載の使用。

【請求項6】

4) 60

R'、R, 及びR。が同一でも異なっていてもよく、請求項1に記載のRのものと同じ定義を有し、またヒドロキシル基を表してもよいことを特徴とする、請求項1ないし5のいずれか1項に記載の式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項7】

Sが、ピラノース及び/又はフラノース型、及びL及び/又はD系の単糖類又は6までの 糖単位を有する多糖類を表し、該単糖類又は多糖類が、必ずフリーである少なくとも一の ヒドロキシル官能基、及び/又は場合によっては一又は複数の必ず保護されているアミン 10 官能基を有していることを特徴とする、請求項1ないし6のいずれか1項に記載の式(I) に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項8】

Sが、D-グルコース、D-ガラクトース、D-マンノース、D-キシロース、D-リキソース、L-フコース、L-アラビノース、L-ラムノース、D-グルクロン酸、D-ガラクツロン酸、D-イズロン酸、N-アセチル-D-グルコサミン及びN-アセチル-D-ガラクトサミンから選択される単糖類を表すことを特徴とする、請求項1ないし7のいずれか1項に記載の少なくとも一の式(I)に相当するC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項9】

Sが、D-グルコース、D-キシロース、N-アセチル-D-グルコサミン及びL-フコースか ²⁰ ら選択される単糖類を表すことを特徴とする、請求項1ないし8のいずれか1項に記載の式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項10】

SがD-キシロースを表すことを特徴とする、請求項1ないし9のいずれか1項に記載の式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項11】

Sが6までの糖単位を有する多糖類を表すことを特徴とする、請求項1ないし7のいずれか1項に記載の式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項12】

Sが、少なくとも-のキシロースを含有するオリゴ糖、D-ガラクトサミン、D-グルコサ 30 ミン、N-アセチル-D-ガラクトサミン及びN-アセチル-D-グルコサミンから選択されるヘキソサミンと、D-グルクロン酸及びD-イズロン酸から選択されるウロン酸とを組み合わせた二糖類、D-マルトトリオース、D-セロビオース、D-ラクトース、D-マルトースから選択される、6までの糖単位を有する多糖類を表すことを特徴とする、請求項1ないし7及び11のいずれか1項に記載の式(I)に相当する少なくとも-のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項13】

Sが、キシロビオース、メチル $-\beta$ -キシロビオシド、キシロトリオース、キシロテトラオース、キシロペンタオース及びキシロヘキサオースから選択される少なくとも一のキシロースを含む多糖類を表すことを特徴とする、請求項1ないし7、11及び12のいずれか 401項に記載の式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項14】

Sがキシロビオースを表すことを特徴とする、請求項1ないし7、11ないし13のいずれか1項に記載の式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項15】

【請求項16】

Xが-CO-、-CH(OH)-及び-CH(NH。)-基から選択される基を表すことを特徴とす 50

る、請求項1ないし15のいずれか1項に記載の式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項17】

```
【請求項18】
式(I)に相当する C-グリコシド誘導体が、次の誘導体:
                 C-\beta-D-+シロピラノシド-n-プロパン-2-オン;
                 C-\alpha-D-+\nu D + \nu D
                  1-7x=\mu-2-(C-\beta-D-+\nu-1)
                  1-7ェニル-2-(C-\alpha-D-+)ロピラノシド)エタン-1-オン;
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   20
                  1-[2-(3-ヒドロキシプロピルアミノ)プロピル]-C-\beta-D-キシロピラノース;
                  1-[2-(3-t)]-C-\alpha-D-tシプロピルアミノ)プロピル]-C-α-D-キシロピラノース;
                 C-B-D-+シロピラノシド-2-ヒドロキシプロパン;
                 C-\beta-D-+シロピラノシド-2-アミノプロパン;
                 C-\alpha-D-+シロピラノシド-2-アミノプロパン;
                 C-\beta-D-+シロピラノシド-2-フェニルアミノプロパン:
                 3-メチル-4-(C-β-D-キシロピラノシド)酪酸エチル:
                  3-メチル-4-(C-\alpha-D-キシロピラノシド)酪酸エチル:
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   30
                   6-(C-β-D-キシロピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
                   6-(C-\alpha-D-+)ロピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
                   6-(C-\beta-D-+)シロピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
                   6-(C-\alpha-D-+2)ロピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
                   6-(C-\beta-D-+)シロピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
                   6-(C-\alpha-D-+ シロピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
                   6-(C-β-D-キシロピラノシド)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
                   6-(C-\alpha-D-+)シロピラノシド)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
                   1-(C-\beta-D-+) D-+) D-+) D-+ 
                   1-(C-\alpha-D-+ シロピラノシド)へキサン-2,6-ジオール;
                   5-(C-β-D-キシロピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
                   5-(C-\alpha-D-++)ロピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
                   5-(C-B-D-+)シロピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
                   5-(C-\alpha-D-++)ロピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸:
                   5-(C-\beta-D-++)ロピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
                   5-(C-\alpha-D-+)シロピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
                   5-(C-β-D-キシロピラノシド)-4-フェニルアミノペンタン酸;
                   5-(C-\alpha-D-+)ロピラノシド)-4-フェニルアミノペンタン酸;
                   1-(C-\beta-D-+\nu U') - (C-\beta-D-+\nu 
                   1-(C-\alpha-D-+)ロピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    50
                   1-(C-β-D-フョピラノシド)プロパン-2-オン;
```

```
1-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)プロパン-2-オン;
    1-(C-\beta-L-)コピラノシド)プロパン-2-オン;
    1-(C-α-L-フコピラノシド)プロパン-2-オン
    1-(C-β-D-フョピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン;
    1-(C-α-D-フコピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン
    1-(C-β-L-フコピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン
    1-(C-\alpha-L-)コピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン;
    1-(C-β-D-フョピラノシド)-2-アミノプロパン;
    1-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-2-アミノプロパン;
    1-(C-β-L-フコピラノシド)-2-アミノプロパン:
    1-(C-\alpha-L-)コピラノシド)-2-アミノプロパン:
    1-(C-\beta-D-7) -(C-\beta-D-7) -(C-\beta-D-7)
    1-(C-\alpha-D-)コピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン
    1-(C-β-L-フコピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン
    1-(C-α-L-フコピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン;
    .3-メチル-4-(C-β-D-フコピラノシド)酪酸エチル;
    3-メチル-4-(C-α-D-フコピラノシド)酪酸エチル;
    3-メチル-4-(C-β-L-フコピラノシド)酪酸エチル:
    3-メチル-4-(C-\alpha-L-フコピラノシド)酪酸エチル;
                                                                                                20
- 6-(C-β-D-フコピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
    6-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-5-ケトへキサン酸;
    6-(C-β-L-フコピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
    6-(C-\alpha-L-7コピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
    6-(C-β-D-フコピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
    6-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-5-Eドロキシヘキサン酸;
    6-(C-β-L-フコピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
    6-(C-\alpha-L-)フコピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
    6-(C-\beta-D-7)コピラノシド)-5-7ミノヘキサン酸;
    6-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
    6-(C-\beta-L-)フロピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
                                                                                                30
    6-(C-\alpha-L-7)コピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
    1-(C-\beta-D-7) = 2 \cdot (C-\beta-D-7) = 2 \cdot (C-\beta-D-7)
     1-(C-\alpha-D-7) = 2 = 2 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 
    1-(C-\beta-L-7) -(C-\beta-L-7) -(C-\beta-L-7)
     5-(C-\beta-D-)フコピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
     5-(C-α-D-フコピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
     5-(C-\beta-L-)フコピラノシド)へキサン-2,6-ジオール-4-ケトペンタン酸:
     5-(C-\alpha-L-7)コピラノシド)へキサン-2,6-ジオール-4-ケトペンタン酸;
                                                                                                40
     5-(C-β-D-フコピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
     5-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
     5-(C-β-L-フコピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
     5-(C-\alpha-L-7)コピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
     5-(C-β-D-フコピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
     5-(C-\alpha-D-7 コピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
     5-(C-β-L-フコピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
     5-(C-\alpha-L-)コピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
     1-(C-β-D-フョピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
     1-(C-\alpha-D-7 コピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
                                                                                                50
```

(6)

```
1-(C-β-D-f)ルコピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-2-アミノプロパン;
1-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-2-アミノプロパン:
1-(C-\beta-D-f)ルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
1-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
3-x チル-4-(C-\beta-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
3-x チル-4-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
                                                  10
6-(C-\beta-D-0)ルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-β-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-f)ルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
1-(C-β-D-グルコピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
1-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
                                                  20
6-(C-β-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-\beta-D-f)ルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
1-(C-β-D-f)ルコピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
1-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
                                                  30
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-α-D-ガラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
Ĺ-(C-β-D-ガラクトピラノシル)−2-アミノプロパン;
1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-2-アミノプロパン;
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
3-x チル-4-(\beta-D-ガラクトピラノシル)酪酸エチル;
3-x チル-4-(\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)酪酸エチル;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-α-D-ガラクトピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-α-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
                                                  50
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
```

```
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
  6-(C-g-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノペンタン酸:
  6-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
- 6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸:
  6-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸:
  1-(C-B-D-ガラクトピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
  1-(C-\alpha-D-\piラクトピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
  1-(C-\beta-D-7)
  I-(C-α-D-フコフラノシル)プロパン-2-オン:
  1-(C-β-L-フコフラノシル)プロパン-2-オン:
                                                10
  1-(C-\alpha-L-フコフラノシル)プロパン-2-オン;
  3'-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)プロパン-2'-オン;
  3'-(アセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)プロパン-2'-オン;
  1-(C-\beta-D-ガラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
  1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-2-アミノプロパン;
  1-(rセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
  1-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン:
  3-メチル-4-(アセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
  3-メチル-4-(アセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)酪酸エチル:
- 6-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
                                                20
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸:
 6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸:
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
  6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
  6-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸:
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸:
  1-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)へキサン-2,6-ジオール:
  1-(r+r+r+r+c-a-D-f)ルコピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
  6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
  6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸:
  6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
  6-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
  6-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
  の少なくとも一から選択されることを特徴とする、請求項1ないし17のいずれか1項に 40
記載の式(I)に相当する少なくとも一のС-グリコシド誘導体の使用。
【請求項19】
請求項1ないし18のいずれか1項に記載の式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコ
シド誘導体の、生理学的に許容可能な媒体を含有する化粧品用組成物における使用であっ
て、該誘導体又は組成物が、次の活性:
  表皮の加齢に抗すること、
```

- ー ヒアルロン酸等の、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するGAG類の作用が不十分であることに関連した皮膚の乾燥に抗し、及び/又は保湿力を維持及び/又は刺激すること、
- 皮膚の張りを改善すること、

- 皮膚の柔軟性及び弾力性を維持又は回復させること、
- 表皮の鉱化性を改善し、よって皮膚を健康的にし、その活力を改善すること、
- 細胞間交換を容易にすること、
- 皮膚のひび割れ及び亀裂の出現に抗すること、

の少なくとも一に寄与することを意図したものである使用。

【請求項20】

4)

請求項1ないし19のいずれか1項に記載の式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコ シド誘導体の、生理学的に許容可能な媒体を含有する皮膚用組成物等の製薬用組成物の調 製における使用であって、該組成物が、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、プ ロテオグリカン類、及び/又はD-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン 10 残基を有するグリコサミノグリカン類の合成の不十分性を処置することを意図したもので あり、該不十分性の負の効果を修正し、特に、表皮等の皮膚の細胞の機能的状態を改善す るための使用。

【請求項21】

前記皮膚用組成物等の製薬用組成物が、瘢痕形成の容易化、表皮の微小な外傷の修復、又 は皮膚の潰瘍形成、特に脚の潰瘍形成の処置、又は妊娠線の低減を意図したものであるこ とを特徴とする、請求項20に記載の使用。

【請求項22】

前記誘導体が、組成物の全重量に対して0.00001%~25%の量で使用されること を特徴とする、請求項1ないし21のいずれか1項に記載の少なくとも一の式(I)に相当 20 するC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項23】

前記誘導体が、組成物の全重量に対して0.0001%~10%の量で使用されることを 特徴とする、請求項1ないし22のいずれか1項に記載の少なくとも一の式(I)に相当す るC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項24】

請求項1ないし23のいずれか1項に記載の少なくとも一の式(I)に相当するC-グリコ シド誘導体を含有する化粧品用組成物を、皮膚及び/又は頭皮及び/又は粘膜に適用し、 皮膚及び/又は粘膜及び/又は頭皮に接触させたままにし、場合によってはすすぐことを 特徴とする:

- 表皮の加齢に抗する、
- ー. ヒアルロン酸等の、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を 有するGAG類の作用が不十分であることに関連した皮膚の乾燥に抗し、及び/又は保湿 力を維持及び/又は刺激する、
- 皮膚の張りを改善する、
- 皮膚の柔軟性及び弾力性を維持又は回復させる、
- 表皮の鉱化性を改善する、よって皮膚を健康的にして、その活力を改善する、
- 細胞間交換を容易にする、
- 皮膚のひび割れ及び亀裂の出現に抗する、

ための皮膚及び/又は頭皮及び/又は粘膜の美容処理方法。

【請求項25】

次の式(II):

【化2】



[S、X及びRは、請求項1ないし18のいずれか1項に記載されたものであり、ここで 、Xが-CO-基を表し、Rがメチルを表す場合には、SはD-グルコース、D-セロビオー ス及びD-マンノース以外であると理解される]

に相当し、

- 1-(2-rセトアミド-2-デオキシ-α-D-ガラクトピラノシル)オクタン:
- 1-(2-rセトアミド-2-デオキシ-α-D-グルコピラノシル)オクタン;
- $1-(\alpha-D-f)$ ルコピラノシル)-2-フェニルエタン;
- 1-(α -C-D-グルコピラノシル)プロパン;
- 1-(B-C-D-V)ルコピラノシル)プロパン:
- 1-(α -C-D-グルコピラノシル)-2,3-プロパンジオール:
- 1-(β-C-D-グルコピラノシル)-2,3-プロパンジオール:
- 1-(2-デオキシ-α-C-D-グルコピラノシル)-2,3-プロパンジオール;
- 1-(2-デオキシ-β-C-D-グルコピラノシル)-2,3-プロパンジオール:
- 1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)プロパン;
- 1-(C-β-D-Uボピラノシル)-n-プロパノン;
- 次の式:

【化3】

[上式中、R、は3~20の炭素原子を有するアルキル基を表す] のC-B-D-キシロピラノシド誘導体;

- 次の2つの1,6-結合したC-二糖類誘導体:

【化4】

から選択される式(II)の誘導体を除くC-グリコシド誘導体。

【請求項26】

R'、R、及びR2が同一でも異なっていてもよく、請求項1においてRに付与されたも のと同じ定義を有し、またヒドロキシル基を表してもよいことを特徴とする、請求項25 に記載の式(II)に相当するC-グリコシド誘導体。

【請求項27】

Rが、直鎖状又は分枝状で飽和又は不飽和のアルキル、ペルフルオロアルキル又はヒドロ フルオロアルキル鎖、シクロアルキル、シクロペルフルオロアルキル又はシクロヒドロフ ルオロアルキル環で1~6の炭素原子を有するものを表し、ここで該鎖が、少なくとも一 の置換されていてもよいシクロアルキル、アリール又は複素環基、及び/又はヒドロフル オロアルキル、ペルフルオロアルキル、ハロゲン、-CN、-CONHR'''2、-COOR ''。、-N R ''',R '。、-S R '',、-O R ',から選択される少なくとも一の基で置換さ れていてもよく、ケイ素、窒素、硫黄、酸素から選択される一又は複数のヘテロ原子を挿 入可能であり、該環が、少なくとも一の置換されていてもよいシクロアルキル、アリール 又は複素環基、及び/又はヒドロフルオロアルキル、ペルフルオロアルキル、ハロゲン、 -CN、-CONHR'''2、-COOR''2、-NR'''1 R'2、-SR''1 から選択される 少なくとも一の基で置換されていてもよく、ケイ素、窒素、硫黄、酸素から選択される一 又は複数のヘテロ原子を挿入可能であり、その他の点ではS及びXが上述した全ての定義 50

を有しているものであり、該環が、少なくとも一の置換されていてもよいシクロアルキル、アリール又は複素環基、及び/又はヒドロフルオロアルキル、ペルフルオロアルキル、ハロゲン、-C N、-C O N H R '''2、-C O O R ''2、-N R '''1、R '2、-S R ''1、-C O R '1、から選択される少なくとも一の基で置換されていてもよく、ケイ素、窒素、硫黄から選択される一又は複数のヘテロ原子を挿入可能であることを特徴とする、請求項 2 5 又は 2 6 に記載の式(II)に相当する C-グリコシド誘導体。

【請求項28】

```
次の誘導体:
```

```
C-\beta-D-+ \rightarrow D - + \rightarrow D 
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              10
                    C-\alpha-D-+\nu D U - \nu V - \nu
                    1-フェニル-2-(C-β-D-キシロピラノシド)エタン-1-オン;
                    1-7ェニル-2-(C-\alpha-D-+シロピラノシド)エタン-1-オン;
                    1-[2-(3-)] 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) 」 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-) " 「 (3-
                    1-[2-(3-ヒドロキシプロピルアミノ)プロピル]-C-α-D-キシロピラノース;
                    C-B-D-+シロピラノシド-2-ヒドロキシプロパン;
                    C-\alpha-D-+シロピラノシド-2-ヒドロキシプロパン;
                    C-\beta-D-+ > D-2-2 > C-2-2 > C-3-2 > C-
                    C-\alpha-D-+シロピラノシド-2-アミノプロパン;
                    C-β-D-キシロピラノシド-2-フェニルアミノプロパン:
                    C-\alpha-D-+シロピラノシド-2-フェニルアミノプロパン;
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                20
                    3-メチル-4-(C-\beta-D-キシロピラノシド)酪酸エチル;
                      3-メチル-4-(C-\alpha-D-キシロピラノシド)酪酸エチル;
                      6-(C-\beta-D-+)シロピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
                      6-(C-\alpha-D-+)シロピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
                      6-(C-\beta-D-+)ロピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
                      6-(C-\alpha-D-+)ロピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
                       6-(C-\beta-D-++>-D-++)-(C-\beta-D-+++)できた。
                       6-(C-\alpha-D-キシロピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
                       6-(C-\beta-D-+ シロピラノシド)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
                       6-(C-α-D-キシロピラノシド)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
                       - 5-(C-β-D-キシロピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
                       5-(C-\alpha-D-+)ロピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
- 5-(C-β-D-キシロピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
                       5-(C-\alpha-D-++)ロピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
                       5-(C-\beta-D-+シロピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
                       5-(C-\alpha-D-+ シロピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
                       5-(C-β-D-キシロピラノシド)-4-フェニルアミノペンタン酸;
                       5-(C-\alpha-D-+シロピラノシド)-4-フェニルアミノペンタン酸;
                        1-(C-\beta-D-キシロピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
                        1-(C-\beta-D-)コピラノシド)プロパン-2-オン;
                       1-(C-α-D-フコピラノシド)プロパン-2-オン
                        1-(C-β-L-フコピラノシド)プロパン-2-オン
                       1-(C-\alpha-L-フコピラノシド)プロパン-2-オン;
                       1-(C-\beta-D-7)コピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン;
                        1-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン;
                         1-(C-\beta-L-\gamma) = 2-C = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 
                          1-(C-\alpha-L-)コピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン;
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  50
```

```
1-(C-\beta-D-フコピラノシド)-2-アミノプロパン;
1-(C-α-D-フコピラノシド)-2-アミノプロパン
1-(C-β-L-フコピラノシド)-2-アミノプロパン
1-(C-α-L-フコピラノシド)-2-アミノプロパン;
1-(C-β-D-フョピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン;
1-(C-α-D-フコピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン
1-(C-β-L-フコピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン
1-(C-\alpha-L-)コピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン;
3-メチル-4-(C-β-D-フコピラノシド)酪酸エチル;
3-メチル-4-(C-\alpha-D-フコピラノシド)酪酸エチル;
3-メチル-4-(C-β-L-フコピラノシド)酪酸エチル
3-x チル-4-(C-\alpha-L-7) コピラノシド) 酪酸エチル;
6-(C-β-D-フコピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\beta-L-)フコピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\alpha-L-)フロピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-7)コピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\beta-L-7)コピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
                                                                                                                                  20
6-(C-\alpha-L-)コピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-β-D-フコピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-β-L-フコピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-L-)コピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
1-(C-\beta-D-\gamma) = 2 = 2 = 2 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 3 = 
1-(C-\alpha-D-7 コピラノシド)へキサン-2,6-ジオール;
1-(C-β-L-フコピラノシド)へキサン-2,6-ジオール;
1-(C-\alpha-L-) = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2
5-(C-\beta-D-)フロピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
5-(C-\alpha-D-)コピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
                                                                                                                                  30
5-(C-g-L-7) コピラノシド)へキサン-2,6-ジオール-4-ケトペンタン酸;
5-(C-α-L-フコピラノシド)へキサン-2,6-ジオール-4-ケトペンタン酸;
5-(C-β-D-フコピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
5-(C-α-D-フコピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
5-(C-β-L-フコピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
5-(C-α-L-フコピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
5-(C-\beta-D-7)コピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
5-(C-α-D-フコピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
5-(C-\beta-L-7コピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
5-(C-α-L-フコピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
1-(C-\beta-D-7) = 2 \cdot (C-\beta-D-7)
1-(C-\alpha-D-7 コピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
1-(C-α-L-フコピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
1-(C-β-D-グルコピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\alpha-D-C)ルコピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-β-D-グルコピラノシル)-2-アミノプロパン;
1-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-2-アミノプロパン;
1-(C-β-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
                                                                                                                                  50
1-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
```

12)

```
3-メチル-4-(C-\beta-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
3-メチル-4-(C-α-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
6-(C-\beta-D-0)ルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸:
6-(C-\beta-D-\mathcal{O})ルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-0)ルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸:
6-(C-\beta-D-0)ルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-α-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-B-D-0)ルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸:
6-(C-\alpha-D-0)ルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸:
                                                     10
1-(C-\beta-D-J)ルコピラノシル)ヘキサン-2,6-ジオール;
1-(C-\alpha-D-\sigma)
6-(C-\beta-D-\phi)ルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\beta-D-f)ルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-\mathcal{I})ルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸:
6-(C-β-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-\mathcal{O})ルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
                                                     20
1-(C-β-D-グルコピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
1-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\beta-D-がラクトピラノシル)-2-アミノプロパン;
1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-2-アミノプロパン;
1-(C-g-D-ガラクトピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
3-xチル-4-(\beta-D-\pi)ラクトピラノシル)酪酸エチル;
3-メチル-4-(\alpha-D-ガラクトピラノシル)酪酸エチル:
                                                     30
6-(C-\beta-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトヘキサン酸:
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸:
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
1-(C-\beta-D-\piラクトピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
6-(C-\beta-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\beta-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
1-(C-\beta-D-ガラクトピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
1-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
                                                     50
```

```
1-(C-\beta-D-7)
  1-(C-\alpha-D-7)コフラノシル)プロパン-2-オン
  1-(C-β-L-フコフラノシル)プロパン-2-オン
  1-(C-\alpha-L-フコフラノシル)プロパン-2-オン;
  3'-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)プロパン-2'-オン;
  3'-(アセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)プロパン-2'-オン;
  1-(C-\beta-D-ガラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
  1-(C-\alpha-D-\pi ラクトピラノシル)-2-アミノプロパン;
  1-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
  1-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン:
  3-メチル-4-(アセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
  3-\lambda チル-4-(アセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)酪酸エチル:
  6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸:
  6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸:
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
  6-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
  6-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
  6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸:
  6-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
                                                20
  1-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)ヘキサン-2,6-ジオール;
  6-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
  6-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
  6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸:
  6-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
  6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
  1-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール:
  1-(r+r)アミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)ペンタン-2, 6-ジオール;
から選択されることを特徴とする請求項25ないし27のいずれか1項に記載の式(II)
に相当するC-グリコシド誘導体。
```

【請求項29】

(0)

- 水、又は水と水混和性溶媒との混合物に、請求項1ないし28のいずれか1項に記載の式Sの単糖類又は多糖類を1当量溶解させ、Rが請求項1に記載のものであり、R'が、請求項1に記載のR'で付与された定義に相当し、またR''は水素以外であると理解される一般式R''-CO-CH $_2$ -CO-Rの β -ジケトン化合物を1-2当量、有機又は無機塩基を1-2当量添加し、反応混合物を40-100Cの温度で3-30時間加熱し、- ついで、冷却後、反応媒体を、酢酸エチル、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、tert-ブチルメチルエーテル及びメチルエチルケトンから選択される得る有機溶媒で洗浄し、

- 無機又は有機酸を用いるか、又は酸性樹脂を通過させて水性相を中和し、
- 一 濃縮し、ついでエタノール、メタノール、トルエン及び/又はイソプロパノールから 選択される有機溶媒を用いて同時蒸発させ、
- 真空下で得られた生成物を乾燥させ、ついで、場合によってはクロマトグラフィー及び/又は結晶化により精製させる、

ことからなることを特徴とする、Xが-CO-に相当する、請求項25ないし28のいずれか1項に記載の式(II)に相当するC-グリコシド誘導体の調製方法。

【請求項30】

前記水混和性溶媒が、テトラヒドロフラン、ジオキサン、N-メチルピロリジン、ジメチルホルムアミド、アセトニトリル及び/又はアルコール類から選択されることを特徴とする請求項29に記載の調製方法。

【請求項31】

前記水混和性媒体がエタノールであることを特徴とする請求項29又は30に記載の調製方法。

【請求項32】

塩基が無機塩基であることを特徴とする請求項29ないし31のいずれか1項に記載の調製方法。

【請求項33】

一般式 R ''-C O-C H $_2$ -C O-R の β -ジケトン化合物の当量数が $1 \sim 1$. 2 であることを特徴とする請求項 2 9 ないし 3 2 のいずれか 1 項に記載の調製方法。

【請求項34】

塩基の当量数が1~1.2であることを特徴とする請求項29ないし33のいずれか1項に記載の調製方法。

【請求項35】

反応混合物が75~90℃の温度で加熱されることを特徴とする請求項29ないし34のいずれか1項に記載の調製方法。

【請求項36】

加熱時間が5~15時間であることを特徴とする請求項29ないし35のいずれか1項に記載の調製方法。

【請求項37】

請求項25ないし28のいずれか1項に記載の少なくとも一の式(II)のC-グリコシド誘導体を含有する組成物。

【請求項38】

化粧品的又は製薬的使用を意図していることを特徴とする請求項37に記載の組成物。

【請求項39】

組成物の全重量に対して0.0001%~25%の量で、少なくとも一の式(II)に相当するC-グリコシド誘導体を含有していることを特徴とする請求項37又は38に記載の化粧品用組成物。

【請求項40】

組成物の全重量に対して全重量に対して0.0001%~10%の量で、少なくとも一の式(II)に相当するC-グリコシド誘導体を含有していることを特徴とする請求項37ないし39のいずれか1項に記載の組成物。

【請求項41】

ケラチン物質を美容処理するための、請求項37ないし40のいずれか1項に記載の組成物の使用。

【請求項42】

ケラチン繊維の外観を改善するための、請求項37ないし40のいずれか1項に記載の組 40成物の使用。

【発明の詳細な説明】

【発明の開示】

[0001]

本発明は、新規なC-グルコシド誘導体、それらを合成するための方法、及びそれらを含有する組成物に関する。

本発明の他の主題は、生理学的に許容可能な媒体における、化粧品用組成物における、又は製薬用組成物の調製における、少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用に関し、該化合物又は組成物は、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類、有利には

10

20

-0

ヒアルロン酸、及び/又はプロテオグリカン類、有利にはヒアルロン酸を含むプロテオグリカン類の合成を刺激することを意図している。

また本発明は、このような化粧品用組成物を使用する美容処理方法に関する。

[0002]

ヒトの皮膚は2つの区画、すなわち表面区画である表皮と深部区画である真皮とからなる

天然のヒトの表皮は、主に3種の細胞型、すなわち、大部分を形成するケラチノサイトと、メラノサイト及びランゲルハンス細胞から構成されている。これらの細胞型の各々は、その固有の機能により、体において皮膚が果たす本質的な役割に寄与している。

[0003]

真皮は表皮に堅牢な支持部を付与している。真皮はまた表皮の栄養因子でもある。真皮は、主として線維芽細胞と細胞外マトリックスとからなる。白血球、肥満細胞又は組織マクロファージも真皮に見出される。また血管と神経線維も構成される。

真皮の細胞外マトリックスは、体のあらゆる結合組織の細胞外マトリックスと同様に、いくつかの主たるファミリーに属するタンパク質:コラーゲン、コラーゲン以外のマトリックス糖タンパク質(フィブロネクチン、ラミニン)、エラスチン及びプロテオグリカン類からなる。フリーの形態(つまり、タンパク質に非結合)のグリコサミノグリカン類は、体のあらゆる結合組織のものと同様に、真皮の細胞外マトリックスにも見出される。

[0004]

現在では、これら種々のクラスのタンパク質の間に特定の相互作用が存在して機能的組織 ²⁰ を生じていることが十分に立証されている。

プロテオグリカン類は、分枝した中心のタンパク質幹部、又はタンパク質網状組織に、グリコサミノグリカン類として知られている数多くのポリオシド(polyoside)側鎖が結合してなる複合巨大分子である。

本明細書では、以下、プロテオグリカン類は略語PGで、またグリコサミノグリカン類は略語GAGで標記する。

GAG類は、その数多くの負電荷から導き出されるその酸性の性質、その炭水化物としての性質、及びその高い水分保持力のために、長い間、酸性のムコ多糖類という用語で呼ばれてきた。

よって、GAG類の極性は、暗にある種の生物学的機能、例えば組織の保湿、カチオンの 30 固定、又はイオン性濾過という障壁的役割に寄与していることを意味している。

[0005]

PG類及びGAG類は、真皮及び表皮中の様々な細胞:線維芽細胞、ケラチノサイト及びメラノサイトによって合成される。

線維芽細胞は、主としてコラーゲン、コラーゲン以外のマトリックス糖タンパク質(フィブロネクチン、ラミニン)、プロテオグリカン類及びエラスチンを合成する。ケラチノサイトは、主として硫酸化GAG類及びヒアルロン酸を合成する一方、メラノサイトは、どうもヒアルロン酸を生成しないようである。

GAG類がPG中に導入されている場合、GAG類は、常にヘキソサミン(グルコサミン 又はガラクトサミン)を含む塩基性ジホロシドと他の糖類(グルクロン酸、イズロン酸又は 40 ガラクトース)の繰り返しからなる直鎖である。グルコサミンはN-硫酸化又はN-アセチ ル化されている。他方、ガラクトサミンは常にN-アセチル化される。さらに、ヘキソサ ミン、ウロン酸及びガラクトースにO-結合したスルファートがありうる。

[0006]

GAG類が強アニオン性であることは、ヘキスロン酸(グルクロン酸及びイズロン酸)中にカルボキシラート基が存在し、またO-及びN-結合スルファート基が存在することにより説明される。

主な G A G 類は、ヒアルロン酸すなわちヒアルロナン(H A)、ヘパラン硫酸(H S)、ヘパリン(H P)、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸(C S)、コンドロイチン-4-スルファートすなわちコンドロイチン硫酸 A (C S A)、コンドロイチン-6-スルファートすなわち

10

コンドロイチンC(CSC)、デルマタン硫酸すなわちコンドロイチン硫酸B(CSB)、及びケラタン硫酸(KS)で、これはウロン酸の代わりにガラクトースが存在することで他のグリコサミノグリカン類とは異なる。

[0007]

GAG類は、PGの形態をしたタンパク質と結合している場合、「コア」タンパク質又は キャリアタンパク質と命名された、種々のポリペプチド鎖にアンカー構造を介して結合し 、このようにしてPG分子を形成している。

GAG類はまたフリーの形態、つまりマトリックスタンパク質には結合していない形で細胞外マトリックス中に存在しうる:このことは、特にヒアルロン酸の場合においてしかりである。

[0008]

PG類の合成中、GAG類はこれらのアンカー構造から重合される。

GAG類の合成には、ゴルジ体及び小胞体の膜において隣接している非常に特異的な酵素(トランスフェラーゼ、エピメラーゼ及びスルホトランスフェラーゼ)の組織的で協奏的な作用が必要である。次に、多くの生化学反応(N-脱アセチル化、N-及びO-硫酸化及びエピマー化)により、鎖に沿って不均質に塩基単位の2つの糖成分が修飾される。例えば、ヘパラン硫酸鎖ごとに、グルクロン酸/イズロン酸の比率、O-硫酸化の位置及び数、性質、及びN-スルファート/O-スルファートの比率が変化する可能性があり、これが本質的に莫大な構造上の多様性をもたらすことになる。

[0009]

一般的に、PG類の生物学的な役割は高度に多様であり、受動的な機械的支持機能(例えばセルグリシン)又は分子濾過におけるイオン障壁機能(例えば、糸球体基底膜のバマカン(bamacane)及びパールカン)から、細胞接着、伸展、増殖及び分化、又は形態形成におけるより特定的な効果、又はコラーゲンとデコリンの相互作用又はベーターグリカンレセプター機能のような、PG-タンパク質相互作用の高度に特異的な効果までの範囲がある。真皮の結合組織の役割の一つは、情報伝達インターフェースを同時に形成することにより、外的攻撃から体を保護することである。

このため、真皮は、大なる可撓性を維持しつつも、高い機械的強度を有する。 【0010】

その強度は、膠原線維の密な網状組織によって確保されているが、繊維の保湿と分散と柔 30 軟性を確保することによって、皮膚を例えば皮革とは異なったものにするのはPG類とヒアルロン酸である。

PG類は真皮の乾燥重量の0.5%~2%を構成し、コラーゲン単独で、この重量の80%までを占める。

ヒトの皮膚中でのGAG類及びPG類の濃度と分布は年齢と共に変化する。

[0 0 1 1]

ヒアルロン酸つまりヒアルロナン(HA)は表皮の主たるGAGであり、後者は体のHAの 半分を含有している。

HAの合成は、特に細胞膜の内面近傍の線維芽細胞によりなされる。合成は連続して行われる。この巨大な多糖類(数百万ダルトン)は非常に高い固有粘度を有しており、超分子結 40合体を形成することにより結合組織の種々の成分の集合化(assembly)と保湿を確実なものにしている。

真皮から最初に単離されたデルマタン硫酸(DS)もまた皮膚にかなり豊富に存在している。これは真皮GAG類の40%~50%を構成する。

[0012]

これらの特化した細胞外マトリックスの発達に寄与するメカニズムと並行して、連続した リモデリングプロセスが存在し、その調節はマトリックスのタンパク質成分の合成と分解 の間のバランスに依存している。

現在、マトリックスプロテアーゼのいくつかのファミリーは、その活性化-不活化に関与 した因子であると記述されている。

10

20

[0013]

時間生物学的/化学線加齢の過程で、真皮及び表皮は、年齢に応じて、皮膚の柔軟性の喪失と弛みに現れる、いくつかの変化及び劣化を被る。

劣化する成分(特にコラーゲン及びエラスチン)の中でも、PG類及びGAG類がまた悪影響を受ける。特に加齢の過程で、線維芽細胞及びケラチノサイトはますますPG類及びGAG類を生成しないようになり、それらの合成は不完全である。この結果、かなりの組織崩壊が生じる:PGを形成するタンパク質骨格におけるGAG類の沈着が異常となり、この結果、これらPG類の水に対する結合活性が低減し、よって組織の緊張度(tonicity)及び保湿性が低減する。

線維芽細胞とケラチノサイトによる P G 類及び G A G 類の正常な生成を回復させることで 10、皮膚の保湿性の喪失が部分的に補償される。

このように、これらのマトリックスが劣化することで、皮膚の柔軟性の喪失及び乾燥といった現象が生じる。

[0014]

しかして、その効果が皮膚中のPG類及びGAG類のレベルを維持し、よってとりわけ良好な保湿性、良好な皮膚の柔軟性を維持することに向けられている製品を入手できることの重要性が理解されるであろう。

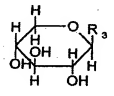
この点に関し、本出願人は、驚くべきことにまた予期しないことに、C-グリコシド誘導体が、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類、有利にはヒアルロン酸、及 20 び/又はプロテオグリカン類、有利にはヒアルロン酸を含むプロテオグリカン類の合成を増加させることができることを見出した。

[0015]

従来技術において、LVMHの国際公開第99/24009号公報には、表皮細胞の機能性を改善するため、より詳細には、ケラチノサイト、中でも表皮のケラチノサイトによるPG類及び/又はGAG類の合成及び/又は分泌を刺激する化粧品用又は皮膚科学用の薬剤としての、D-キシロース、そのエステル、及びD-キシロースを含むオリゴ糖の使用が記載されており、該薬剤は化粧品用又は製薬用組成物に導入されている。

さらに、米国特許第4446312号及び米国特許第4454123号公報には、次の式

【化1】



[上式中、 R_3 は、それぞれ $1\sim 5$ 及び $6\sim 2$ 5 の炭素原子を有するアルキル基を表す] のC-B-D-キシロピラノシド型の誘導体が記載されている。

また米国特許第4446312号及び米国特許第4454123号の2件の公報には、上 40 述した $C-\beta-D-$ キシロピラノシド化合物が、コンドロイチン硫酸の生合成を誘導すると同時に、組織の構成細胞膜の表面に存在するプロテオグリカンの量を低減させることを記載している。

[0016]

しかしながら、本出願人の知る限りでは、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類、有利にはヒアルロン酸、及び/又はプロテオグリカン類、有利にはヒアルロン酸を含むプロテオグリカン類の合成を刺激するためにC-グリコシド誘導体を使用することについては、従来技術においては何ら記載されていない。

[0017]

よって、本発明の第1の主題は、次の式(I): 【化2】

$$S \cap X - R$$

[上式中、

- Sはピラノース及び/又はフラノース型、及びL及び/又はD系の、単糖類又は20 糖単位までの多糖類を表し、該単糖類又は多糖類は、必ずフリーである少なくとも一のヒ ドロキシル官能基、及び/又は場合によっては一又は複数の保護されていてもよいアミン 10 官能基を有しており、

- S-CH, X結合は、アノマー-C性の結合を表し、
- Xは:-CO-、-CH(NR, R₂)-、-CHR'-、-C(=CHR')-から選択される基を表し、
- Rは、直鎖状又は分枝状で飽和又は不飽和のアルキル、ペルフルオロアルキル又はヒドロフルオロアルキル鎖、シクロアルキル、シクロペルフルオロアルキル又はシクロヒドロフルオロアルキル環で $1\sim18$ の炭素原子を有するもの、又はフェニル又はベンジル基を表し、ここで該鎖、該環又は該基が、少なくとも一の置換されていてもよいシクロアルキル、アリール又は複素環基、及び/又はヒドロフルオロアルキル、ペルフルオロアルキル、ハロゲン、-CN、 $-CONHR'''_2$ 、 $-COOR''_2$ 、 $-NR'''_1$ R'_2 、 $-SR''_1$ 、 $-OR'_1$ から選択される少なくとも一の基で置換されていてもよく、ケイ素、窒素、硫黄、酸素から選択される一又は複数のヘテロ原子を挿入可能なものであり、
- R'、R、及びR2は同一でも異なっていてもよく、Rに付与されたものと同じ定義を有し、また水素及びヒドロキシル基を表してもよく、
- ー R', 、R', 、R', 、R', 、R', 、R', 、R', は同一でも異なっていてもよく、水素原子、又は直鎖状又は分枝状で飽和又は不飽和のアルキル、ヒドロキシル、ペルフルオロアルキル及び/又はヒドロフルオロアルキル基で $1\sim3$ 0の炭素原子を有するものから選択される基を表す]

に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の、生理学的に許容可能な媒体を含有する化粧品用組成物における使用にあり、該組成物は、線維芽細胞及び/又はケラチノサイ 30トによる、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類、有利にはヒアルロン酸、及び/又はプロテオグリカン類、有利にはヒアルロン酸を含むプロテオグリカン類の合成を刺激することを意図している。

[0018]

本発明の他の主題は、生理学的に許容可能な媒体を含有する化粧品用組成物における、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類、有利にはヒアルロン酸、及び/又はプロテオグリカン類、有利にはヒアルロン酸を含むプロテオグリカン類の合成を刺激するための薬剤としての、上述した式(I)の少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用に関する。

また本発明の他の主題は、生理学的に許容可能な媒体を含有する製薬用又は皮膚用組成物の製造における上述した式(I)のC-グリコシド誘導体の使用であって、該組成物が線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類、有利にはヒアルロン酸、及び/又はプロテオグリカン類、有利にはヒアルロン酸を含むプロテオグリカン類の合成を刺激することを意図したものである使用に関する。

さらに本発明は、単独での又はあらゆる割合の混合物としての式(I)に相当するC-グリコシド誘導体の光学及び/又は幾何異性体、並びにこれらの誘導体の生理学的に許容可能な塩に関する。

[0019]

「生理学的に許容可能な媒体」なる表現は、皮膚、粘膜、爪、頭皮及び/又は毛襞と適合 性のある媒体を意味する。

アロマー-C結合はαであってもβであってもよい。

言うまでもなく、本発明において式(I)に相当するC-グリコシド誘導体は、単独で又は 任意の割合の混合物として使用することができる。

また本発明において式(I)に相当するC-グリコシド誘導体は、天然でも合成由来でもよ く、全体的に又は部分的に精製されていてもよく、もしくはそれらを含有する如何なる調 製物であってもよい。

[0020]

「天然由来」なる用語は、例えば植物に存在する天然物質から抽出された誘導体を意味す 10 る。「合成由来」なる用語は、バイオテクノロジー又は化学的合成により調製された誘導 体を意味する。

「全体的に又は部分的に精製された」なる表現は、ここでは、その合成中又はその天然の 状態(新鮮な又は乾燥した植物もしくは細胞)に対して、本発明の組成物中の式(I)に相当 する C-グリコシド誘導体が、その合成中に誘導された副反応生成物の少なくともいくら か、又は存在する天然物質の他の成分の少なくともいくらかがないようになされたか、及 び/又は濃縮されたことを意味する。

[0021]

本発明の好ましい一形態において、使用される式(I)に相当するC-グリコシド誘導体は 、R'、R、及びR,が同一でも異なっていてもよく、Rのものと同じ定義を有し、また ヒドロキシル基を表してもよいものである。

本発明の好ましい一形態において、使用される式(I)に相当するC-グリコシド誘導体は 、Sがピラノース及び/又はフラノース型、及びL及び/又はD系で、単糖類又は6まで の糖単位を有する多糖類を表し、該単糖類又は多糖類は、必ずフリーである少なくとも一 のヒドロキシル官能基、及び/又は場合によっては必ず保護されている一又は複数のアミ ン官能基を有しており、その他の点ではX及びRは上述した全ての定義を有しているもの である。

[0022]

有利には、好ましい単糖類は、D-グルコース、D-ガラクトース、D-マンノース、D-キ シロース、D-リキソース、L-フコース、L-アラビノース、L-ラムノース、D-グルク ロン酸、D-ガラクツロン酸、D-イズロン酸、N-アセチル-D-グルコサミン及びN-アセ チル-D-ガラクトサミンから選択され、さらに有利にはD-グルコース、D-キシロース、 N-アセチル-D-グルコサミン又はL-フコース、特に好ましくはD-キシロースを示す。 さらに有利には、6までの糖単位を有する好ましい多糖類は、キシロビオース、メチル-B-キシロビオシド、キシロトリオース、キシロテトラオース、キシロペンタオース及び キシロヘキサオース、好ましくは1-4結合を介して結合した2個のキシロース分子から なるキシロビオースから有利に選択される少なくとも一のキシロースを含有するオリゴ糖 、D-ガラクトサミン、D-グルコサミン、N-アセチル-D-ガラクトサミン及びN-アセチ ル-D-グルコサミンから選択されるヘキソサミンと、D-グルクロン酸及びD-イズロン酸 から選択されるウロン酸とを組み合わせた二糖類、D-マルトトリオース、D-セロビオー 40 ス、D-ラクトース、D-マルトースから選択される。

[0023]

本発明の他の好ましい形態において、使用される式(I)に相当するC-グリコシド誘導体 は、Xが-CO-、-CH(OH)-、-CH(NR、R,)-、-CH,-及び-C(=CHR')から 選択される基を表し、特に有利には-C O-、-C H(O H)-又は-C H(N H。)-基を表し、 その他の点ではS及びRが上述した全ての定義を有しているものである。

[0024]

本発明の他の好ましい形態において、使用される式(I)に相当する C-グリコシド誘導体 は、Rが、直鎖状又は分枝状で飽和又は不飽和のアルキル、ペルフルオロアルキル又はヒ ドロフルオロアルキル鎖、シクロアルキル、シクロペルフルオロアルキル又はシクロヒド 50

ロフルオロアルキル環で1~6の炭素原子を有するもの、又はフェニル又はベンジル基を 表し、ここで該鎖、該環又は該基が、少なくとも一の置換されていてもよいシクロアルキ ル、アリール又は複素環基、及び/又はヒドロフルオロアルキル、ペルフルオロアルキル 、ハロゲン、-CN、-CONHR'''2、-COOR''2、-NR'''1 R'2、-SR''1、 -OR', から選択される少なくとも一の基で置換されていてもよく、ケイ素、窒素、硫黄 、酸素から選択される一又は複数のヘテロ原子を挿入可能であり、その他の点ではS及び Xが上述した全ての定義を有しているものである。

[0025]

本発明の他の好ましい形態において、使用される式(I)に相当するC-グリコシド誘導体 は、R'、R、及びR。が同一でも異なっていてもよく、Rに付与されたものと同じ定義 を有し、また水素原子及びヒドロキシル基を表してもよく、その他の点ではS、X及びR が上述した全ての定義を有しているものである。

本発明のこれらの好ましい形態において、使用される式(I)に相当するC-グリコシド誘 導体は、R'、R₁、R₂、R'₁、R'₂、R''₁、R''₂、R'''₁及びR'''₂が上述 した定義であり、その他の点ではS、X及びRが上述した全ての定義を有しているもので ある。

S、X及びRにおける「上述した全ての定義」なる表現は、ここでは一般的定義と好まし い定義の双方を意味する。

```
[0026]
本発明で使用される式(I)のC-グリコシド誘導体として最も好ましくは:
                                            20
  C-\beta-D-+シロピラノシド-n-プロパン-2-オン;
  1-フェニル-2-(C-B-D-キシロピラノシド)エタン-1-オン;
  1-フェニル-2-(C-\alpha-D-キシロピラノシド)エタン-1-オン:
  1-[2-(3-ヒドロキシプロピルアミノ)プロピル]-C-β-D-キシロピラノース;
  C-β-D-キシロピラノシド-2-ヒドロキシプロパン;
  C-\alpha-D-キシロピラノシド-2-ヒドロキシプロパン;
- C-β-D-キシロピラノシド-2-アミノプロパン;
  C-\alpha-D-+シロピラノシド-2-アミノプロパン;
 C-\alpha-D-+シロピラノシド-2-フェニルアミノプロパン;
  3-メチル-4-(C-\beta-D-キシロピラノシド)酪酸エチル;
  3-メチル-4-(C-\alpha-D-キシロピラノシド)酪酸エチル;
  6-(C-\beta-D-++)ロピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
  6-(C-\alpha-D-+)ロピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
  6-(C-\beta-D-+)シロピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
  6-(C-\alpha-D-+)ロピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
  6-(C-B-D-キシロピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
  6-(C-\alpha-D-+ シロピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
  6-(C-\beta-D-+ シロピラノシド)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
  6-(C-\alpha-D-+)ロピラノシド)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
  1-(C-B-D-+v-U-2)
  5-(C-\beta-D-+シロピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
  5-(C-\alpha-D-+シロピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
  5-(C-\alpha-D-+)シロピラノシド)-4-ヒドロキシペシタン酸;
  5-(C-β-D-キシロピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
                                            50
  5-(C-\alpha-D-+)シロピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
```

```
5-(C-\beta-D-+)シロピラノシド)-4-フェニルアミノペンタン酸;
  5-(C-\alpha-D-+ シロピラノシド)-4-フェニルアミノペンタン酸;
  1-(C-β-D-キシロピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール:
  1-(C-\alpha-D-+)ロピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール:
  1-(C-β-D-フコピラノシド)プロパン-2-オン;
  1-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)プロパン-2-3ン;
  1-(C-β-L-フコピラノシド)プロパン-2-オン;
  1-(C-\alpha-L-7) コピラノシド)プロパン-2-オン
  1-(C-β-D-フコピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン;
  1-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン
                                                     10
  1-(C-B-L-フコピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン
  1-(C-α-L-フコピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン:
  1-(C-\beta-D-)コピラノシド)-2-アミノプロパン;
  1-(C-α-D-フコピラノシド)-2-アミノプロパン:
  1-(C-β-L-フコピラノシド)-2-アミノプロパン:
  1-(C-α-L-フコピラノシド)-2-アミノプロパン:
  1-(C-β-D-フコピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン;
  1-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-2-7ェニルアミノプロパン
  1-(C-β-L-フコピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン
  1-(C-α-L-フコピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン;
                                                     20
  3-メチル-4-(C-β-D-フコピラノシド)酪酸エチル;
  3-メチル-4-(C-\alpha-D-フコピラノシド)酪酸エチル;
  3-メチル-4-(C-β-L-フコピラノシド)酪酸エチル;
  3-メチル-4-(C-\alpha-L-フコピラノシド)酪酸エチル;
  6-(C-\beta-D-7)コピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
  6-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
  6-(C-\beta-L-7)コピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
  6-(C-\alpha-L-7)コピラノシド)-5-ケトヘキサン酸:
  6-(C-\beta-D-7)コピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
  6-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
  6-(C-β-L-フコピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
  ´6-(C-α-L-フコピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
- 6-(C-\beta-D-7)コピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
  6-(C-\alpha-D-7コピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
  6-(C-β-L-フコピラノシド)-5-アミノヘキサン酸:
  6-(C-\alpha-L-)コピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
  1-(C-β-D-フコピラノシド)へキサン-2,6-ジオール:
  1-(C-\beta-L-7) 1-(C-\beta-L-7) 1-(C-\beta-L-7)
  1-(C-\alpha-L-)コピラノシド)へキサン-2,6-ジオール;
  5-(C-β-D-フコピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
  5-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
  5-(C-β-L-フコピラノシド)へキサン-2,6-ジオール-4-ケトペンタン酸;
  5-(C-\alpha-L-7) コピラノシド)へキサン-2,6-ジオール-4-ケトペンタン酸;
  5-(C-β-D-フコピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
  5-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
  5-(C-β-L-フコピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
  5-(C-\alpha-L-)コピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
  5-(C-β-D-フコピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
  5-(C-α-D-フコピラソシド)-4-アミノペンタン酸;
                                                     50
```

```
5-(C-β-L-フコピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
5-(C-\alpha-L-)コピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
1-(C-β-D-フコピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
1-(C-\alpha-D-7 コピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
1-(C-β-L-フコピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
1-(C-\alpha-L-7)コピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
1-(C-\beta-D-\mathcal{O})ルコピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-2-アミノプロパン;
1-(C-α-D-グルコピラノシル)-2-アミノプロパン;
1-(C-β-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
1-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
3-メチル-4-(C-\beta-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
3-x チル-4-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)酪酸エチル:
6-(C-\beta-D-f)ルコピラノシル)-5-fトヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸:
6-(C-\beta-D-\emptysetルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-\mathcal{O})ルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-β-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
                                                      20
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-f)ルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
1-(C-\beta-D-\sigma)ルコピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
1-(C-\alpha-D-J)ルコピラノシル)ヘキサン-2,6-ジオール;
6-(C-β-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-\beta-D-f)ルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-β-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
1-(C-\beta-D-\sigma) \mu = 1-(C-\beta-D-\sigma) = 1-(C-\beta-D-\sigma) = 1-(C-\beta-D-\sigma)
1-(C-\alpha-D-\emptyset)ルコピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン:
1-(C-B-D-ガラクトピラノシル)-2-アミノプロパン:
1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-2-アミノプロパン:
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
                                                      40
1-(C-α-D-ガラクトピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
3-メチル-4-(C-\beta-D-ガラクトピラノシル)酪酸エチル:
3-メチル-4-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)酪酸エチル;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-\pi ラクトピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-α-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
                                                      50
6-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
```

```
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)へキサン-2,6-ジオール:
  1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
  6-(C-\beta-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-ケトペンタン酸:
  6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
  6-(C-g-D-ガラクトピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸:
  6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸:
  6-(C-\beta-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
  6-(C-\alpha-D-\piラクトピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
  6-(C-\beta-D-ガラクトピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
  6-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
                                          10
  1-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール:
  1-(C-β-D-フコフラノシル)プロパン-2-オン:
  1-(C-\alpha-D-7)コフラノシル)プロパン-2-オン:
  1-(C-\beta-L-フコフラノシル)プロパン-2-オン:
  1-(C-\alpha-L-フコフラノシル)プロパン-2-オン:
  3'-(Pthr \in F-C-\beta-D-f)uullet = (Pthr \in F-C-\beta-D-f)
  3'-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)プロパン-2'-オン:
  1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
  1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-2-アミノプロパン;
                                          20
  1-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
  1-(rセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
  3-メチル-4-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
  3-メチル-4-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
  6-(rセトアミド-C-B-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸:
  6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸:
  6-(rセトアミド-C-B-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
  6-(P+P)=(P-\alpha-D-f)ルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
  6-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸:
                                          30
  6-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
  1-(rセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
  6-(アセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
  6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸:
  6-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
  6-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
  6-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
  1-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
  である。
[0027]
このように、式(I)に相当するC-グリコシド誘導体は、線維芽細胞及び/又はケラチノ
サイトによる、有利にはヒアルロン酸を含有するPG類等のPG類、及び/又は有利には
ヒアルロン酸等の、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有す
るGAG類の合成を刺激する顕著な活性を有する。
                                           50
```

より詳細には、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、有利にはヒアルロン酸を含 有するPG類等のPG類、及び/又は有利にはヒアルロン酸等の、D-グルコサミン及び /又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するGAG類の合成を刺激する効果の故に 、式(I)のC-グリコシド誘導体を用いて以下のことが可能になる:

- 表皮の加齢に抗すること。特に、表皮の加齢は、主としてヒアルロン酸の喪失に関連 していることが知られている。
- GAG類、特にヒアルロン酸の作用が不十分であることに関連した皮膚の乾燥に抗し 、及び/又は保湿力を維持及び/又は刺激すること。このような乾燥は、特に加齢した皮 盾において見出され、本質的にヒアルロン酸の喪失に関連している。
- 皮膚の張り(tonicity)を改善すること。すなわち、PG類及びGAG類の合成を増加 10 させることで、表皮細胞により分泌される成長因子、サイトカイン、イオン、栄養素の交 換にとって好ましい水分補給された細胞環境を作り出すことができる。このような環境は 、有毒代謝物の除去にとっても好ましい。このように、この効果は健康で張りのある皮膚 に反映される。
- 皮膚の柔軟性及び弾力性を維持又は回復させること。この効果はPG類及びGAG類 の合成を刺激することに関連しており、これにより、マトリックス成分、特に真皮-表皮 の接合部において水分補給された環境を作り出すことができ、機械的ストレスを受けてい る間におけるこのマトリックスの成分間での微小置換を促進させることができる。よって 、このような効果は、皮膚をさらに柔軟にし、さらに弾力的にすることに寄与する。
- 表皮の鉱化性(mineralization)を改善し、よって皮膚をより健康的にし、その活力を 改善すること。この効果は、表皮の良好な鉱化を確実にするGAG類の合成を改善するこ とに関連している。すなわち、GAGはその荷電基を介してイオンに結合可能であり、表 皮の浸透圧に寄与している。この場合、良好な皮膚の鉱化は、良好な活力を示し、皮膚が 健康であることと同義である。
- 細胞間交換を容易にすること。この効果は、ヒアルロン酸が破壊されると、細胞間空 間に開口部と、さらに表皮にアカントーシスを生じるので、表皮の正しい分化を確実にす るGAG類の合成の刺激に関する。この効果により、より張りがあってより密(denser)で あり、より緻密(compact)な皮膚を得ることができる。
- 真皮-表皮の接合部の3次元構造を改善すること。このことはまたPG類及びGAG 類の合成の改善に関しており、例えば真皮-表皮の接合部におけるラミニン-6とニドゲン 30 (nidogen)(ニドゲンは、ラミニンと共に、IV型コラーゲンに内皮細胞を付着させる糖タ ンパク質である)との間の結合を補強することにより、確実にマトリックス成分を空間的 に組織化させる。
- 傷跡を残さないで瘢痕形成を容易にし、よって、皮膚の連続性が破壊された場合に出 現する、表皮の微小な外傷を修復することができること。このような効果により、皮膚の ひび割れ及び亀裂の出現に抗することができる。
- ケラチノサイトの移動を容易し、良好な質の角質層の形成を可能にすること。
- 皮膚細胞により生成されるサイトカイン及び成長因子の作用を調節すること。このよ うな効果により、それらの機能の実行に必要なシグナルが細胞に提供される。

[0028]

よって本発明の一主題は、上述した式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導 体の、生理学的に許容可能な媒体を含有する化粧品用組成物における使用であって、該誘 導体又は組成物が、次の活性:

- 表皮の加齢に抗すること、
- ヒアルロン酸等の、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を 有するGAG類の作用が不十分であることに関連した皮膚の乾燥に抗し、及び/又は保湿 力を維持及び/又は刺激すること、
- 皮膚の張りを改善すること、
- 皮膚の柔軟性及び弾力性を維持又は回復させること、
- 表皮の鉱化性を改善し、よって皮膚をより健康的にし、その活力を改善すること、

- 細胞間交換を容易にすること、
- 皮膚のひび割れ及び亀裂の出現に抗すること、

の少なくとも一に寄与することを意図したものである使用にある。

 $[0\ 0\ 2\ 9]$

また本発明の主題は、上述した式(I)に相当する少なくとも一の $C-\mathcal{O}$ リコシド誘導体の、生理学的に許容可能な媒体を含有する製薬用組成物、特に皮膚用組成物における使用であって、該組成物が、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、有利にはヒアルロン酸を含有する PG類等の PG類、及び/又は有利にはヒアルロン酸等の、 $D-\mathcal{O}$ ルコサミン及び/又はN-アセチル- $D-\mathcal{O}$ ルコサミン残基を有する GAG類の合成の不十分性を処置することを意図したものであり、該不十分性の負の効果を修正し、特に、表皮等の皮膚 10の細胞の機能的状態を改善させるための使用にある。

この製薬用組成物は、特に瘢痕形成の容易化、表皮の微小な外傷の修復、又は皮膚の潰瘍 形成、特に脚の潰瘍形成の処置、又は妊娠線の低減を意図したものでありうる。

[0030]

本発明で使用され得る式(I)のC-グリコシド誘導体の量は、所望される効果に依存することは明らかであり、よって広範囲で変わりうる。

指針を述べると、少なくとも一の式(I)のC-グリコシド誘導体は、組成物の全重量に対して0.0001%~25%の量、好ましくは組成物の全重量に対して0.0001%~10%の量で、本発明で使用され得る。

[0031]

有利にはヒアルロン酸を含有するPG類等のPG類、及び/又は有利にはヒアルロン酸等の、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するGAG類の合成を刺激することによって、皮膚及び/又は粘膜の保湿力及び/又は柔軟性及び弾力性を維持及び/又は刺激し、表皮の加齢に抗し、保湿力を維持及び/又は刺激し、及び/又は乾燥に抗し、皮膚の張りを改善し、皮膚の柔軟性及び弾力性を維持又は回復させ、表皮の鉱化性を改善し、よって皮膚をより健康的にし、その活力を改善し、細胞間交換を容易にし、真皮-表皮の接合部の3次元構造を改善し、傷跡を残すことなく瘢痕形成を改善し、ケラチノサイトの移動を容易にし、良好な性質の角質層の形成を可能とし、皮膚細胞により生成されるサイトカイン及び/又は成長因子の作用を調節するために、本発明の化粧品用組成物を個々の皮膚に適用し、場合によっては数時間接触させたままにし、場合によってはすすぐ。

[0032]

よって、本発明の他の主題は、式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体を 含有する化粧品用組成物を、皮膚及び/又は頭皮及び/又は粘膜に適用し、皮膚及び/又 は粘膜及び/又は頭皮に接触させたままにし、場合によってはすすぐことを特徴とする: - 表皮の加齢に抗する、

- ヒアルロン酸等の、D-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するGAG類の作用が不十分であることに関連した皮膚の乾燥に抗し、及び/又は保湿力を維持及び/又は刺激する、
- 皮膚の張りを改善する、
- 皮膚の柔軟性及び弾力性を維持又は回復させる、
- 表皮の鉱化性を改善し、よって皮膚を健康的にして、その活力を改善する、
- 細胞間交換を容易にする、
- 皮膚のひび割れ及び亀裂の出現に抗する、

ための皮膚及び/又は頭皮及び/又は粘膜の美容処理方法にある。

[0033]

処理方法は、皮膚及び/又は粘膜及び/又は頭皮の外観又は快適性を改善することを可能 にする限りは、美容処理の特徴を有している。

[0034]

最近の20年間にCーグリコシド誘導体の化学は非常に発達している。

20

40

この関心に対しては、2つの主要な理由、すなわち:

- O-グリコシド誘導体と比較して、C-グリコシド誘導体は非代謝性であるので、生物学的媒体において非常に安定しており;
- さらに C-グリコシド構造は、その O-グリコシド類似体のものに非常に類似した立体 配座性を有している、
- ことが、原因である(特に、出版物「C-グリコシドの合成」、Postema M.H.D., CRC Press. 1995を参照)。

[0035]

C-グリコシド誘導体は科学文献においてよく知られており:特に次の出版物:

- C-グルコピラノシル誘導体について記載しているAlleviらのもの(J. Chem. Soc., C 10 hem. Commun., 1987, pp.101-102)のもの;
- Nakamuraらのもの(Tetrahedron Letters, 1996, 37, pp.3153-3156);
- 二環式ピラノース誘導体について記載しているTsangらのもの(J. Org. Chem. 1985, 50, pp.4659-4661);
- 二糖類誘導体について記載しているLayらのもの(J. Chem. Soc., Perkin Trans. I., 1994, pp.333-338);
- ピラノソフリン類 (pyranosofurines) とその誘導体について記載している Karagiriらのもの(J. Chem. Soc., Perkin Trans. I., 1984, pp.553-560);
- リボフラノシル誘導体について記載しているClingermanらのもの(J. Org. Chem. 1983,48,pp.3141-3146);

を挙げることができる。

[0036]

従来技術に記載されているほとんどのC-グリコシド誘導体は、常に保護されているヒドロキシル官能基を有する。これら公知の生成物は、全てのケースにおいて、ヒドロキシル官能基の保護を伴うものであるから、特に面倒な合成法で調製されている。

本出願人の知る限りでは、保護されていないヒドロキシル官能基を有するC-グリコシド誘導体について記載している文献は極めて少ない。

次の文献を挙げることができる。

[0037]

文献J. Chem. Soc., Perkin Trans. I., 1994, pp.2647-2655には、特に次の2つのC-グ ³⁰ リコシド誘導体:

- 1-(2-アセトアミド-2-デオキシ-α-D-ガラクトピラノシル)オクタン、及び

を導く合成法が記載されている。

文献Liebigs Ann. Chem. 1985, 2403-2419頁には、 $1-(\alpha-D-\mathcal{O})$ ルコピラノシル)-2-フェニルエタンが一時的に形成される合成法が記載されている。

文献J. Org. Chem. 1991, 56, 6412-6422頁には、特に次のC-グリコシド誘導体:

- -1-(α-C-D-グルコピラノシル)プロパン;
- 1-(β-C-D-グルコピラノシル)プロパン;
- $1-(\alpha-C-D-f)$ -D-f) -D-f -D-f

- 1-(β-C-D-グルコピラノシル)-2,3-プロパンジオール;

- 1-(2-r) $+v-\beta-C-D-\phi$ $-D-\phi$ $-D-\phi$

を導く合成法が記載されている。

[0038]

文献J. Org. Chem. 1991, 56, 6422-6434頁には、NMR立体配座研究と、特に次の2つの1,6-結合C-二糖類誘導体:

【化3】

に至る合成法が記載されている。

文献 Carbohydrate Research, 200(1990)11–126頁には、特に $1-(C-\beta-D-\pi)$ ラクトピラ 1 ノシル)プロパンを導く合成法が記載されている。

文献Helvetica Chimica Acta, vol.65, Fasc. 7(1982), No.229, 2333-2237頁には、特に $1-(C-\beta-D-1)$ ボピラノシル)-n-プロパノンを導く合成法が記載されている。

上述したように、米国特許第4446312号公報及び米国特許第4454123号公報にもまたC-β-D-キシロピラノシド型の誘導体が記載されている。

[0039]

2000年10月2日のインターネット(http://www.rsc.org/is/journals/current/chem comm/occon.htm)において公表された文献には:

- -3'-(β-D-グルコピラノシル)プロパン-2'-オン、
- 3'-(β -D-マンノピラノシル)プロパン-2'-オン、及び

- 3'-(D-グルコピラノシル-(1→4)- β -D-グルコピラノシル)プロパン-2'-オン、が記載されている。

これら3つのC-グリコシド誘導体は、ペンタン-2,4-ジオンとD-グルコース、D-マンノース又はD-セロビオースをそれぞれ縮合させることにより、アルカリ性の水性媒体中で定量的に得られる。

[0040]

本出願人は、特に、インターネットで公表された上述の文献に記載の方法、又はこの文献から変形した方法を実行することにより、合成条件で容易に入手でき、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、有利にはヒアルロン酸を含有する PG 類等の PG 質、及び/又は有利にはヒアルロン酸等の、P で、P で、P

[0041]

よって本発明の他の主題は、次の式(II):

【化4】

[S、X及びRは、式(I)のC-グリコシド誘導体において上述したものと同じ定義を有し 40 、ここで、Xが-C O - 基を表し、R がメチルを表す場合には、S はD - グルコース、D - セロビオース及びD - マンノース以外であると理解される] に相当し、

- 1-(2-アセトアミド-2-デオキシ-α-D-ガラクトピラノシル)オクタン:
- -1-(α-D-グルコピラノシル)-2-フェニルエタン:
- -1-(α-C-D-グルコピラノシル)プロパン;
- -1-(β-C-D-グルコピラノシル)プロパン:
- $-1-(\alpha-C-D-0)$ -2+3-0 -2+3-0 -2+3-0 -2+3-0
- $1-(\beta-C-D-0)$ μ $= 1-(\beta-C-D-0)$ $= 1-(\beta-C-D-0)$

50

- -1-(2-r) オキシ-α-C-D-グルコピラノシル)-2,3-プロパンジオール;
- -1-(2-r) オキシ-β-C-D-グルコピラソシル)-2,3-プロパンジオール;
- -1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)プロパン;
- -1-(C-β-D-リボピラノシル)-n-プロパノン;
- 次の式:

【化5】

10

[上式中、R 。は $3 \sim 20$ の炭素原子を有するアルキル基を表す] の $C - \beta - D$ ーキシロピラノシド誘導体; - 次の 2 つの 1 ,6 一結合 C 一二糖類誘導体: 【化 6 】

から選択される式(II)の誘導体を除く、新規のC-グリコシド誘導体に関する。

[0042]

また本発明は、これらの誘導体の全ての位置における光学及び幾何異性体を単独又は混合物として、さらにこれらの誘導体の生理学的に許容可能な塩に関する。

[0043]

本発明の好ましい一形態において、好ましい式(II)に相当するC-グリコシド誘導体は、Sが、ピラノース及び/又はフラノース型、及びL及び/又はD系の、単糖類又は6までの糖単位を有する多糖類を表し、該単糖類又は多糖類は、必ずフリーである少なくとも一のヒドロキシル官能基、及び/又は場合によっては一又は複数の必ず保護されているアミン官能基を有しており、その他の点ではX及びRが上述した全ての定義を有しているものである。

[0044]

有利には、好ましい単糖類は、D-グルコース、D-ガラクトース、D-マンノース、D-キシロース、D-リキソース、L-フコース、L-アラビノース、L-ラムノース、D-グルクロン酸、D-ガラクツロン酸、D-イズロン酸、N-アセチル-D-グルコサミン及びN-アセチル-D-ガラクトサミンから選択され、さらに有利にはD-グルコース、D-キシロース、N-アセチル-D-グルコサミン又はL-フコース、特に好ましくはD-キシロースを示す。さらに有利には、D-0 までの糖単位を有する好ましい多糖類は、キシロビオース、メチルーターキシロビオシド、キシロトリオース、キシロテトラオース、キシロペンタオース及びキシロへキサオース、好ましくはD-1 は D-1 は D-1 が D-1 が D-2 が D-3 が D-4 が D-5 が D-6 が D-7 が D

[0045]

本発明の他の好ましい形態において、使用される式(II)に相当するC-グリコシド誘導 体は、Xが-CO-、-CH(OH)-、-CH(NR, R,)-、-CH, -及び-C(=CHR')か ら選択される基を表し、特に有利には-C O - 、-C H (O H)-又は-C H (N H 』)-基を表し 、その他の点ではS及びRが上述した全ての定義を有しているものである。

本発明の他の好ましい形態において、使用される式(II)に相当するC-グリコシド誘導 体は、Rが、直鎖状又は分枝状で飽和又は不飽和のアルキル、ペルフルオロアルキル又は ヒドロフルオロアルキル鎖、シクロアルキル、シクロペルフルオロアルキル又はシクロヒ ドロフルオロアルキル環で1~6の炭素原子を有するものを表し、ここで該鎖は、少なく とも一の置換されていてもよいシクロアルキル、アリール又は複素環基、及び/又はヒド ロフルオロアルキル、ペルフルオロアルキル、ハロゲン、-CN、-CONHR'''2、-C OOR''2、-NR'''1 R'2、-SR''1、-OR'1 から選択される少なくとも一の基で 置換されていてもよく、ケイ素、窒素、硫黄、酸素から選択される一又は複数のヘテロ原 子を挿入可能であり、その他の点ではS及びXが上述した全ての定義を有しているもので あり、該環は、少なくとも一の置換されていてもよいシクロアルキル、アリール又は複素 環基、及び/又はヒドロフルオロアルキル、ペルフルオロアルキル、ハロゲン、-CN、-CONHR'''2、-COOR''2、-NR'''1 R'2、-SR''1 から選択される少なくと も一の基で置換されていてもよく、ケイ素、窒素、硫黄、酸素から選択される一又は複数 のヘテロ原子を挿入可能であり、その他の点ではS及びXが上述した全ての定義を有して いるものであり、該環は、少なくとも一の置換されていてもよいシクロアルキル、アリー 20 ル又は複素環基、及び/又はヒドロフルオロアルキル、ペルフルオロアルキル、ハロゲン 、-CN、-CONHR''', -COOR'', -NR''', R', -SR'', -OR', π' ら選択される少なくとも一の基で置換されていてもよく、ケイ素、窒素、硫黄から選択さ れる一又は複数のヘテロ原子を挿入可能であり、その他の点ではS及びXが上述した全て の定義を有しているものである。

[0047]

本発明の他の好ましい形態において、使用される式(II)に相当するC-グリコシド誘導 体は、R'、R, 及びR₂が同一でも異なっていてもよく、Rに付与されたものと同じ定 義を有し、また水素原子及びヒドロキシル基を表してもよく、その他の点ではS、X及び Rが上述した全ての定義を有しているものである。

有利には、使用される式(II)に相当するC-グリコシド誘導体は、R'、R、及びR。が 同一でも異なっていてもよく、Rに付与されたものと同じ定義を有し、またヒドロキシル 基を表してもよく、その他の点ではS、X及びRが上述した全ての定義を有しているもの である。

本発明のこれらの好ましい形態において、使用される式(II)に相当するC-グリコシド 誘導体は、R'、R₁、R₂、R'₁、R'₂、R''₁、R''₂、R'''₁及びR'''₂が上 述した定義であり、その他の点ではS、X及びRが上述した全ての定義を有しているもの。 である。

[0048]

本発明の式(II)のC-グリコシド誘導体として最も好ましくは:

- $C-\beta-D-+$ シロピラノシド-n-プロパン-2-オン;
- $C-\alpha-D-+\nu UU-\nu V-n-\nu UU-\nu V-2-\lambda V;$
- 1-フェニル-2-($C-\beta-D-$ キシロピラノシド)エタン-1-オン:
- 1-7 ± 2 $\pm (C-\alpha-D-+)$ ± 2 \pm
- 1-[2-(3-ヒドロキシプロピルアミノ)プロピル]-C-β-D-キシロピラノース;
- 1-[2-(3-ヒドロキシプロピルアミノ)プロピル]-C-α-D-キシロピラノース:
- C-B-D-+シロピラノシド-2-ヒドロキシプロパン;
- $C-\alpha-D-+$ シロピラノシド-2-ヒドロキシプロパン;
- $C-\beta-D-+$ シロピラノシド-2-アミノプロパン;

```
C-\beta-D-+シロピラノシド-2-フェニルアミノプロパン;
C-α-D-キシロピラノシド-2-フェニルアミノプロパン
3-メチル-4-(C-\beta-D-キシロピラノシド)酪酸エチル;
3-x チル-4-(C-\alpha-D-+シロピラノシド)酪酸エチル;
6-(C-β-D-キシロピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-+)ンロピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-+)シロピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-++)ロピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-β-D-キシロピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
                                                                                                                                                                           10
6-(C-\alpha-D-++)ロピラノシド)-5-アミノヘキサン酸:
6-(C-β-D-キシロピラノシド)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-+)シロピラノシド)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
1-(C-\alpha-D-+)ロピラノシド)へキサン-2,6-ジオール;
5-(C-\beta-D-+ シロピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
5-(C-\alpha-D-++)ロピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
5-(C-\beta-D-+ シロピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
5-(C-\alpha-D-+)シロピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
5-(C-\beta-D-+)シロピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
                                                                                                                                                                            20
5-(C-\alpha-D-+ シロピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
5-(C-β-D-キシロピラノシド)-4-フェニルアミノペンタン酸;
5-(C-\alpha-D-+)シロピラノシド)-4-フェニルアミノペンタン酸;
 1-(C-β-D-+ シロピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
 1-(C-\alpha-D-+\nu - C-\nu - D-+\nu - C-\nu - D-+\nu - C-\nu - 
 1-(C-\beta-D-7 コピラノシド)プロパン-2-オン;
 1-(C-\alpha-D-フコピラノシド)プロパン-2-オン
 1-(C-\beta-L-7) コピラノシド)プロパン-2-オン
 1-(C-\alpha-L-)コピラノシド)プロパン-2-オン;
 1-(C-β-D-フコピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン;
                                                                                                                                                                            30
 1-(C-\alpha-D-)コピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン
 1-(C-\beta-L-7) = 2-C = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 = 2 
 1-(C-\alpha-L-)コピラノシド)-2-ヒドロキシプロパン;
 1-(C-β-D-フコピラノシド)-2-アミノプロパン;
 1-(C-α-D-フコピラノシド)-2-アミノプロパン;
 1-(C-\alpha-L-フョピラノシド)-2-アミノプロパン;
 1-(C-β-D-フコピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン;
 1-(C-α-D-フコピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン
 1-(C-β-L-フコピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン
 1-(C-α-L-フコピラノシド)-2-フェニルアミノプロパン;
 3-メチル-4-(C-\beta-D-フコピラノシド)酪酸エチル;
 3-メチル-4-(C-α-D-フコピラノシド)酪酸エチル
 3-メチル-4-(C-\beta-L-フコピラノシド)酪酸エチル;
 3-メチル-4-(C-\alpha-L-)コピラノシド)酪酸エチル;
 6-(C-\beta-D-7コピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
 6-(C-α-D-フコピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
 6-(C-\beta-L-)コピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
 6-(C-α-L-フコピラノシド)-5-ケトヘキサン酸;
 6-(C-\beta-D-7 コピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
                                                                                                                                                                             50
 6-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
```

```
6-(C-β-L-フコピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-α-L-フコピラノシド)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-β-D-フコピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-5-7ミノヘキサン酸;
6-(C-β-L-フコピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-α-L-フコピラノシド)-5-アミノヘキサン酸;
1-(C-β-D-フコピラノシド)へキサン-2,6-ジオール;
1-(C-α-D-フコピラノシド)ヘキサン-2,6-ジオール;
1-(C-β-L-フコピラノシド)へキサン-2,6-ジオール;
                                                                                                                                                                                                                                     10
5-(C-β-D-フコピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
5-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-4-ケトペンタン酸;
5-(C-β-L-フコピラノシド)ヘキサン-2,6-ジオール-4-ケトペンタン酸;
5-(C-\alpha-L-7)コピラノシド)ヘキサン-2,6-ジオール-4-ケトペンタン酸;
5-(C-β-D-フコピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
5-(C-α-D-フコピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
5-(C-\beta-L-7)コピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
5-(C-\alpha-L-7)コピラノシド)-4-ヒドロキシペンタン酸;
5-(C-β-D-フコピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
5-(C-\alpha-D-7)コピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
                                                                                                                                                                                                                                     20
5-(C-β-L-フコピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
5-(C-\alpha-L-7コピラノシド)-4-アミノペンタン酸;
1-(C-β-D-7 コピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
1-(C-β-L-フコピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
1-(C-\alpha-L-7 コピラノシド)ペンタン-2,5-ジオール;
1-(C-B-D-グルコピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-2-アミノプロパン;
1-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-2-アミノプロパン;
                                                                                                                                                                                                                                      30
1-(C-β-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
1-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
3-メチル-4-(C-β-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
3-メチル-4-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
6-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-\mathcal{O}ルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
1-(C-\beta-D-0) \beta-0 \beta-
1-(C-\alpha-D-\mathcal{I}) \mathcal{I} \mathcal{I}
6-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
                                                                                                                                                                                                                                      50
```

```
6-(C-B-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
6-(C-α-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
1-(C-β-D-f)ルコピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
1-(C-\alpha-D-f)ルコピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン:
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-2-アミノプロパン;
1-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-2-アミノプロパン;
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
                                                 10
1-(C-α-D-ガラクトピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
3-メチル-4-(C-\beta-D-ガラクトピラノシル)酪酸エチル;
3-メチル-4-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)酪酸エチル;
6-(C-\beta-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\alpha-D-\piラクトピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-α-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
6-(C-\beta-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
                                                 20
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸;
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
1-(C-\alpha-D-\pi)ラクトピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
6-(C-\beta-D-\pi)ラクトピラノシル)-5-Eドロキシペンタン酸:
6-(C-\alpha-D-ガラクトピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
6-(C-\beta-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
6-(C-α-D-ガラクトピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
6-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
6-(C-α-D-ガラクトピラノシル)-5-フェニルアミノペンタン酸;
                                                 30
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール:
1-(C-α-D-ガラクトピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
1 -(C -β -D -フコフラノシル)プロパン-2 -オン;
1 -(C - α - D - フコフラノシル)プロパン- 2 - オン
1-(C-β-L-フコフラノシル)プロパン-2-オン:
1-(C-\alpha-L-フョフラノシル)プロパン-2-オン;
3 '-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)プロパン-2 '-オン;
3 '-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)プロパン-2 '-オン;
1-(C-β-D-ガラクトピラノシル)-2-ヒドロキシプロパン;
1-(C-\alpha-D-\piラクトピラノシル)-2-アミノプロパン;
                                                 40
1-(Pセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
1-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-2-フェニルアミノプロパン;
3-メチル-4-(アセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
3-メチル-4-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)酪酸エチル;
6-(Pセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸;
6-(retright)-5-retright - C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトヘキサン酸:
6-(rセトアミド-C-\beta-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシヘキサン酸;
6-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-5-アミノヘキサン酸;
                                                  50
```

```
6-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-5-フェニルアミノヘキサン酸:
 1-(rセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)へキサン-2,6-ジオール;
 6-(rセトアミド-C-g-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸:
 6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ケトペンタン酸;
 6-(r+r)=(r-r)-(r+r)=(r+r)
 6-(rセトアミド-C-\alpha-D-グルコピラノシル)-5-ヒドロキシペンタン酸;
 6-(アセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
 6-(r+r)=(r+r)=(r+r) (アセトアミド-C-α-D-グルコピラノシル)-5-アミノペンタン酸;
                               10
 1-(rセトアミド-C-β-D-グルコピラノシル)ペンタン-2,6-ジオール;
 である。
```

[0049]

[0050]

よって、本発明の他の主題は、

ー 水、又は水と水混和性溶媒、好ましくは極性のプロトン性溶媒、有利にはテトラヒド 30 ロフラン、ジオキサン、N-メチルピロリジン、ジメチルホルムアミド、アセトニトリル及び/又はアルコール類、特にエタノールからなる混合物中に、上述した式Sの単糖類又は多糖類を1当量溶解させ、水素を除き、R''がR'に対して上で付与された定義に相当し、Rが上述したものである、一般式R''-C O-C H $_2$ -C O-R の β -ジケトン化合物を $1\sim2$ 当量、好ましくは $1\sim1$. 2 当量、有機又は無機塩基、好ましくは無機塩基を $1\sim2$ 当量、好ましくは $1\sim1$. 2 当量添加し、反応混合物を $1\sim1$ 0 1<2 の温度、好ましくは $1\sim1$ 0 1<2 の温度、好ましくは1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2 0 1<2

- ついで、冷却後、反応媒体を、酢酸エチル、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、tert-ブチルメチルエーテル及びメチルエチルケトンから選択される得る有機溶媒で洗浄し、

- 無機又は有機酸を用いるか又は酸性樹脂を通過させ、好ましくは酸性樹脂を通過させて、水性相を中和し、
- 濃縮した後、エタノール、メタノール、トルエン及び/又はイソプロパノールから選択される有機溶媒を用いて同時-蒸発させ、
- 一 得られた生成物を真空下で乾燥させ、ついで、場合によってはクロマトグラフィー及び/又は結晶化により精製する、

ことからなることを特徴とする、Xが-CO-に相当する、上述した式(II)に相当する新規C-グリコシド誘導体の調製方法に関する。

Xが-CO-に相当する、上述した式(II)に相当する新規のC-グリコシド誘導体の調製のための詳細な例を実施例に記載するが、それは本発明を限定するものではない。

20

40

[0051]

本発明の合成方法は、溶媒として水、又は水と水混和性溶媒からなる混合物を使用する単一工程で得られ、水又は該混合物は、フリーの形態のヒドロキシル官能基を有する糖類の化学的性質と融和性があるという事実から、Xが-CO-に相当する、上述した式(II)に相当する新規のC-グリコシド誘導体に、素早く容易にアクセス可能であるという利点を有している。

さらに収率が優れており、実質的に定量的である。

[0052]

Xが-CH(OH)-、-CH(NR, R2)-、-CHR'-又は-C(=CHR')-に相当する式(II)のC-グリコシド誘導体は、当業者によく知られているプロセス、例えば、Advanced O 10 rganic Chemistry, Reactions, Mechanisms and Structure, Jerry March(IV版)1992に記載されている方法により、Xが-CO-に相当する式(II)のC-グリコシド誘導体から得られる。これらのプロセスには、ヒドロキシル官能基の保護及び脱保護が必要とされる場合があり、これらの保護及び脱保護法は当業者によく知られており、例えば文献Protective Groups in Organic Synthesis, T.W.Greene, P.G.M. Wuts(Wiley Interscience)に記載されている。

 $[0\ 0\ 5.3]$

さらに、式(II)のC-グリコシド誘導体のヒドロキシル官能基のいくらかを、他のヒドロキシル官能基の選択的保護後に硫酸化してもよい。保護後のこの硫酸化反応は、特にA. Lubineauにより文献 J. Chem. Soc. Chem. Commun., 1993, 1419頁に記載されている。本発明の化合物の調製のための詳細な例を、さらに実施例において付与する。

 $[0\ 0\ 5\ 4]$

本発明の他の主題は、上述した式(II)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体を含有する組成物に関する。

言うまでもなく、本発明の組成物は、式(II)に相当するC-グリコシド誘導体を単独で 又はあらゆる割合の混合物として含有し得る。

本発明の組成物において使用され得る式(II)に相当するC-グリコシド誘導体の量は、 所望される効果に明らかに依存し、線維芽細胞及びケラチノサイトによるプロテオグリカン類及びヒアルロン酸の合成を刺激するのに十分な量でなければならない。

指針を述べると、本発明の組成物は、組成物の全重量に対して $0.0001\%\sim25\%$ の量、好ましくは組成物の全重量に対して $0.001\%\sim10\%$ の量で、少なくとも一の式(II)に相当するC-グリコシド誘導体を含有し得る。

[0055]

本発明の組成物は、化粧品的又は製薬的用途、特に皮膚科用用途を意図したものであってよい。好ましくは、本発明の組成物は化粧品的用途を意図している。

有利には、本発明の組成物は、体及び/又は顔の皮膚、及び/又は粘膜(例えば唇)、及び /又は頭皮、及び/又は毛髪、及び/又は爪、及び/又はまつげ、及び/又は眉毛の洗浄 及び/又はメークアップ及び/又はメークアップの除去のための組成物である。

[0056]

本発明の他の主題は、毛髪、顔及び/又は体の皮膚、まつげ、眉毛、爪及び粘膜等のケラ 40 チン物質を美容処理するための、上述した組成物の使用に関する。

また本発明の他の主題は、ケラチン物質の外観を改善するための、上述した組成物の使用に関する。

本発明の組成物は、摂取、注射又は皮膚(体の皮膚の任意の領域)、毛髪、爪又は粘膜(頬、頬骨、歯肉、生殖器又は結合粘膜)へ塗布することができる。

投与方法に応じて、本発明の組成物は、特に美容術において、通常使用される任意の提供 形態であってよい。

[0057]

本発明の好ましい組成物は、局所適用される化粧品用組成物である。

皮膚への局所適用用として、本発明で使用され得る組成物は、特に、水性又は油性溶液、

又はローションもしくはセラム型の分散液、水相に油相を分散させて得られる(O/W)又は逆(W/O)のミルク型の液体又は半液体状のコンシステンシーのエマルション、又は水性又は無水のゲル又はクリーム型の希薄なコンシステンシーのエマルション又は懸濁液、又はマイクロカプセルもしくは微小粒子、もしくはイオン性及び/又は非イオン性の小胞分散液の形態であってよい。これらの組成物は常法によって調製される。

[0058]

本発明の組成物が化粧品的に許容可能な担体を含有することは明らかであり、局所適用に通常使用される任意の提供形態、特に、水性、水性-アルコールもしくは油性の溶液、水中油型又は油中水型又は多相エマルション、水性又は油性のゲル、液状、ペースト状又は固体状の無水製品、小球体により水性相に油相が分散した形態であってよく、これらの小 10 球体は、ポリマー性ナノ粒子、例えばナノスフェア及びナノカプセル、より好ましくはイオン性及び/又は非イオン性の脂質小胞体とすることができる。

この組成物は、多かれ少なかれ流動的であってよく、白色又は有色のクリーム、軟膏、ミルク、ローション、セラム、ペースト又はムースの外観を有するものであってよい。それらは、場合によってはエアゾールの形態で皮膚に適用することもできる。またそれらは固体状の形態、例えば棒状の形態にすることもできる。さらに、手入れ用製品、クレンジング製品、メークアップ用製品又は単なる脱臭用製品として使用してよい。

[0059]

本発明で使用され得る組成物は、ヘアケア用組成物、特に、シャンプー、ヘアセット用ローション、トリートメントローション、スタイリングクリーム又はゲル、カラーリングシ 20 ャンプーの形態であってもよい染色用組成物(特に、酸化染料)、毛髪の再生用ローション、パーマネントウエーブ用組成物(特に、パーマネントウエーブ施術の第1工程用の組成物)、抜毛防止用ローション又はゲル、駆虫用シャンプー等とすることもできる。本発明で使用され得る組成物の種々の成分の量は、考慮される分野において従来より使用されている量である。

[0060]

これらの組成物は、顔、手、足、大きな解剖学上のヒダ又はボディのクレンジング、保護、トリートメント又は手入れ用のクリーム(例えば、デイクリーム、ナイトクリーム、メークアップ除去用クリーム、ファンデーションクリーム又は抗日光用クリーム)、液状ファンデーション、メークアップ除去用ミルク、ボディの保護用又は手入れ用ミルク、アフ 30 ターサンミルク、スキンケア用のローション、ゲル又はムース、例えばクレンジングローション、抗日光用ローション又は人工的な日焼け用ローション、入浴用組成物(bath composition)、殺菌剤を含有する脱臭用組成物、アフターシェービングゲル又はローション、脱毛クリーム、虫さされ処理用組成物、鎮痛用組成物、ある種の皮膚病、例えば湿疹、しゅさ、乾癬、苔蘚及び激しい痒みの処置用の組成物を構成する。

[0061]

また、本発明で使用され得る組成物は、クレンジングバー又は石鹸を構成する固体状の調製物からなるものであってもよい。

さらに、本発明で使用され得る組成物は、加圧下で噴射剤をさらに含有するエアゾール組成物の形態に包装することもできる。

[0062]

本発明で使用され得る組成物がエマルションである場合、脂肪相の割合は、組成物の全重量に対して5重量%~80重量%、好ましくは5重量%~50重量%の範囲であり得る。エマルションの形態の組成物に使用される油、ロウ、乳化剤及び共乳化剤は、化粧品に従来より使用されているものから選択される。乳化剤と共乳化剤は、組成物の全重量に対して0.3重量%~30重量%、好ましくは0.5重量%~20重量%の範囲の割合で組成物中に存在している。エマルションは、さらに脂質小胞体を含有してもよい。本発明で使用され得る組成物が、油性溶液又はゲルの場合、脂肪相は組成物の全重量に対して90%より多くすることができる。

[0063]

また、知られているように、本発明の組成物は、化粧品又は皮膚科学で通常のアジュバント、例えば、親水性又は親油性のゲル化剤、親水性又は親油性の添加剤、防腐剤、酸化防止剤、溶媒、香料、フィラー、遮蔽剤、顔料、キレート剤、臭気吸収剤及び染料を含有してもよい。これら種々のアジュバントの量は、考慮される分野において、従来より使用されている量、例えば、組成物の全重量に対して0.01%~20%である。これらのアジュバントはその性質により、脂肪相、水性相、脂質小球体及び/又はナノ粒子に取り込まれ得る。

[0064]

. .

本発明の組成物がエマルションである場合、脂肪相の割合は、組成物の全重量に対して 5 重量%~80重量%、好ましくは 5 重量%~50重量%の範囲である。エマルションの形 10 態の組成物に使用される油、乳化剤及び共乳化剤は、考慮される分野で従来より使用されているものから選択される。乳化剤と共乳化剤は、組成物の全重量に対して 0.3 重量%~30重量%、好ましくは 0.5 重量%~20重量%の範囲の割合で組成物中に存在している。

[0065]

本発明で使用され得る油又はロウとしては、鉱物性油(流動ワセリン)、植物性油(カリテバターの液状留分又はヒマワリ油)、動物性油(ペルヒドロスクアレン)、合成油(プルセリン油)、シリコーン油又はロウ(シクロメチコーン)、及びフッ化油(ペルフルオロポリエーテル)、ミツロウ、カルナウバロウ又はパラフィンロウを挙げることができる。脂肪アルコール及び脂肪酸(ステアリン酸)をこれらの油に加えることもできる。本発明で使用され 20 得る乳化剤として挙げることのできる例には、ステアリン酸グリセリル、ポリソルベート 60、及びガッテフォセ社(Gattefosse)からテフォース(Tefose)(登録商標) 63の名称で販売されているPEG-6/PEG-32/ステアリン酸グリコールの混合物が含まれる。本発明で使用され得る溶媒としては、低級アルコール、特にエタノール及びイソプロパノール、及びプロピレングリコールを挙げることができる。

[0066]

本発明において使用され得る乳化剤及び共乳化剤として挙げることのできる例には、ポリエチレングリコールと脂肪酸のエステル、例えばPEG-40ステアラート、PEG-100ステアラート、ポリオールと脂肪酸のエステル、例えばステアリン酸グリセリル及びトリステアリン酸ソルビタルが含まれる。

本発明で使用され得る親水性のゲル化剤としては、カルボキシビニルポリマー類(カーボマー:carbomer)、アクリルコポリマー類、例えばアクリラート/アクリル酸アルキルのコポリマー類、ポリアクリルアミド類、多糖類、例えばヒドロキシプロピルセルロース、天然ガム類及びクレー類を挙げることができ、また、親油性のゲル化剤としては、変性クレー類、例えばベントーン類、脂肪酸の金属塩、例えばステアリン酸アルミニウム、疎水性シリカ、エチルセルロース及びポリエチレンを挙げることができる。

[0067]

言うまでもなく、式(II)の少なくとも一のC-グリコシド誘導体は、GAG類及び/又はPG類における不十分性の負の効果を修正し、特に、真皮等の、皮膚の細胞の機能的状態を改善させるための、GAG類及び/又はPG類の合成又は分泌を刺激又は処理することを意図した化粧品用及び/又は製薬用組成物、特に皮膚科用組成物の調製に使用され得る。

本発明の他の特徴及び利点は、本発明を例証し、限定するものではない以下の実施例により、さらに明らかになるであろう。以下又は上述において特に記載している場合を除いて、割合は重量パーセントとして付与している。

【実施例】

[0068]

実施例1:キシロースのC-グリコシド誘導体の実施例 次の式(i)のC-β-D-キシロピラノシド-n-プロパン-2-オンの合成 【化7】 --

30

反応スキーム 【化8】

手順:

D-キシロース(1g、6.66mmol)を、凝縮器、温度計及び電磁撹拌機を具備する25mlの三口フラスコにおいて、10mlの水に溶解させ、続いて2,4-ペンタンジオン(0.82ml、8mmol)及び重炭酸ナトリウム(839mg、10mmol)を添加する。混合物を90℃で6時間攪拌する。ついで反応媒体をジクロロメタン(5mlで2回)で洗浄する。水性相を、水性洗浄剤(aqueous washes)で予め調整されたDowex 50X-200樹脂に通す(最終溶液は3-4のpH)。溶出液を濃縮し、ついでエタノールで同時蒸発(co-evaporated)させる。

得られたライトブラウン色の油を真空下で乾燥させる(600mg、すなわち収率76%)

H NMR:予想構造と一致。

[0069]

実施例 2: 7 コースの C-グリコシド誘導体の実施例 出発物質として L-7 コースを用い、この方法により、 2 つの異性体: - 式(i i)の 1-($C-\beta-L-$ 7 コピラノシド)プロパン-2-オン、及び - 式(i i)の 1-($C-\beta-L-$ 7 コフラノシル)プロパン-2-オン、及び の混合物を導く。

【化9】

手順:

L-フコース(0.913g、5.56mmol)を、凝縮器、温度計及び電磁撹拌機を具備する25mlの三口フラスコにおいて、10mlの水に溶解させ、続いて2,4-ペンタンジオン(0.685ml、6.67mmol)及び重炭酸ナトリウム(0.70g、8.34mmol)を添加する。混合物を90℃で6時間攪拌する。ついで反応媒体をジクロロメタン(15mlで2回)で洗浄する。水性相を、水性洗浄剤で予め調整されたDowex 50 50

X-200樹脂に通す(最終溶液は 3-4 の p H)。溶出液を濃縮し、ついでエタノールで同時蒸発させる。

得られた黄色の油を真空下で乾燥させる(674 mg、すなわち収率59%)。油をシリカゲルにより色層分析する(溶離剤: $MeOH/CH_2Cl_2(1/9)$)。

[0070]

実施例 3 :キシロースの C-グリコシド誘導体の保護の実施例 次の式 (iv)の $C-\beta-D-(3,4,5-$ トリアセトキシ)キシロピラノシド-n-プロパン-2-オンの合成

【化10】

手順:

1-(3,4,5-トリヒドロキシテトラヒドロピラン-2-イル)プロパン-2-オン(5.56 mmol)を、三口フラスコにおいて、10mlの無水酢酸に溶解させ、触媒量のZnCl。を添加する。混合物を室温で一晩攪拌する。一晩攪拌した後、混合物を酢酸エチルで希釈し、有機相を飽和したNaHCO。溶液で洗浄し、ついで水で3回洗浄し、MgSO上で乾燥させ、濾過して蒸発させる。過アセチル化された糖が定量的収率で得られる。【0071】

実施例4:キシロースのC-グリコシド誘導体(Xが-CH(OH)-に相当する式(I)のC-グリコシド誘導体)におけるケトンのヒドロキシルへの還元の実施例 次の式(vi)のC-β-D-キシロピラノシド-2-ヒドロキシプロパンの合成

【化11】

キシロース誘導体(5.56mmol)を、25mlの丸底フラスコにおいて、10mlのメタノールに溶解させ、0℃まで冷却する。水素化ホウ素ナトリウム(7mmol)を滴下し、ついで反応媒体を放置して室温まで戻し、15時間攪拌する。混合物を0℃まで冷却し、5mlの水と塩酸(1N)を、反応媒体がpHlになるまで添加し、ついで得られた混合物をブタノールで3回抽出する。有機相を飽和した塩化ナトリウム溶液で2回洗浄し、ついで硫酸ナトリウム上で乾燥させ、濾過し、極限まで濃縮する。黄色の油が得られる。【0072】

実施例 5 : キシロースのC-グリコシド誘導体 $(X M-C H(NR_1R_2)-$ に相当する式(I)のC-グリコシド誘導体)におけるケトンのアミンへの還元的アルキル化の実施例次の式(vii)の $C-\beta-D-$ キシロピラノシド-2-フェニルアミノプロパンの合成【化 1 2】

 $C-\beta-D-(3,4,5-1)$ アセトキシ)キシロピラノシド-n-2ロパン-2-オン(1 g、3) . 20mmol)を、凝縮器、温度計及び電磁撹拌機を具備する25mlの三口フラスコ において、15mlのメタノールに溶解させ、続いてベンジルアミン(0.34g、3. 20 mm o 1)を添加する。混合物を50℃で30分攪拌する。ついで反応媒体を極限ま で濃縮する。油が得られ、これを真空下で乾燥させる。この油を15mlのエタノールで 希釈し、ついで水素化ホウ素ナトリウム(0.12g、3.20mmol)を滴下する。つ 20 いで反応媒体を 2 時間攪拌する。混合物を 0 ℃まで冷却し、 5 m l の水と塩酸溶液(1 N) を、pH1の反応媒体が得られるまで添加し、ついで混合物を抽出する。有機相を飽和し た塩化ナトリウム溶液で2回洗浄し、ついで硫酸ナトリウム上で乾燥させ、濾過し、極限 まで濃縮する。油が得られる。

脱保護工程は、以下の実施例8に記載される一般的な手順に従って実施される。

[0073]

実施例6:キシロースのC-グリコシド誘導体(Xが-CHR'-に相当する式(I)のC-グリ コシド誘導体)におけるウィッティヒ反応によるアルキル鎖へのケトンの転換例 次の式(v i i i)の3-メチル-4-(C-β-D-キシロピラノシド)酪酸エチルの合成

【化13】

ウィッティヒ反応:

0.03mmolのNaH(油に分散させたもの)を窒素下にて、凝縮器、温度計及び電磁 撹拌機を具備する50mlの三口フラスコにおいて、50mlの無水トルエンに溶解させ る。30-35℃の温度に維持しつつ、0.03mmolのトリエチル-ホスホンアセター トをこの溶液に滴下する。添加後、混合物を室温で1時間攪拌する。20-25℃の温度 に維持しつつ、5mlの無水トルエンに0.03mmolの1-(3,4,5-トリアセトキ シテトラヒドロピラン-2-イル)プロパン-2-オンが入ったものを、この透明溶液に滴下 する。添加後、混合物を60−65℃で15分間加熱し、ついで15−20℃まで冷却する 。形成された沈殿物をデカントし、ペースト状の生成物を60℃のトルエンで3回洗浄す 50

る(注釈:デカンテーションは、そのたびに室温にて実施する)。トルエン相を組合せ、所 定の乾燥度になるまで蒸発させ、得られた生成物をシリカゲルカラムにて分離する。固形 物が得られる。

二重結合の還元:

0. 1mmolの出発物質を10mlのエタノールに溶解させ、Pd/C(10%)の存在下、8バールで水素化する。3時間後、反応体をセライトを通して濾過し、次いで濾液を蒸発させる。

脱保護工程は以下の実施例8に記載される一般的な手順に従って実施される。

[0074]

実施例7:0-アセチル官能基の脱保護工程

10mlのメタノールにキシロースのアセチル化誘導体(5mmol)が入った溶液を調製する。3 モル当量のナトリウムメトキシド(NaOMe)を添加し、混合物を $3\sim12$ 時間 攪拌する。メタノールを蒸発させ、残渣を水で希釈する。水性相を水性洗浄剤で予め調整されたDowex 50X-200樹脂に通す(最終溶液は3-4 のpH)。溶出液を濃縮し、ついでエタノールで同時蒸発させる。

得られた油を真空下で乾燥させる。

[0075]

実施例8:1-フェニル-2-(C-β-D-キシロピラノシド)エタン-1-オン

【化14】

1 当量のD-キシロース(0.0333mol;5g)を250mlの三口フラスコにおいて、約50mlの水に溶解させ;1.5当量の炭酸水素ナトリウム(0.4995mol;4.2g)、50mlの水及び1.2当量のジベンゾイルメタン(0.0399mol;9g)を、スパチュラで滴下する(発熱反応)。

混合物を90℃で6時間加熱する。

反応媒体を室温まで戻し、生じた沈殿物(この沈殿物が過度のジベンゾイルメタンに相当する)を濾過し;ジクロロメタンで2回連続抽出し、水性相を50mlのブタノールの2フラクションで抽出し;ついでブタノール相を50mlの飽和した水性NaClの2フラクションで洗浄する。回収された有機ブタノール相を所定の乾燥度になるまで濃縮し、生じた沈殿物を水に溶解させ、Dowex 50W 2.200イオン交換樹脂に通し;回収されたフラクションを所定の乾燥度になるまで濃縮する。

得られた沈殿物を、溶離剤として3%のメタノール/97%のジクロロメタンの混合物を 使用し、シリカカラムで精製する。

480mgのベージュ色の沈殿物が得られる。

[0076]

実施例9:1-[2-(3-ヒドロキシプロピルアミノ)プロピル]-C-β-D-キシロピラノース

【化15】

1 当量の 1-(3,4,5-トリヒドロキシテトラヒドロピラン-2-イル)プロパン-2-オン(5

__

20

2. 6316 mm o l; 500 mg)を、50 mlの三口フラスコにおいて、約20 mlのメタノールに溶解させ; 1当量の3-アミノ-1-プロパノール(2. 6316 mm o l; 0. 2 ml)を添加し、混合物を室温で6時間攪拌する。1. 4 当量の水素化ホウ素ナトリウム(3. 684 mm o l; 140 mg)をスパチュラで滴下し(発熱反応)、混合物を室温で12時間攪拌する。

所定の乾燥度になるまで反応媒体を濃縮し、得られた油を最小量のエタノールで希釈し; ホウ素塩を除去するために、この混合物を焼結シリカに通し;濾液を所定の乾燥度になる まで濃縮する。

100mgのベージュ色の油が得られる(収率=15%)。

[0077]

実施例10:ヒアルロン酸の合成に対する C-グリコシド誘導体の効果の実験:

この実験は、ヒトの正常な真皮線維芽細胞培養によって新合成された(neosynthesized)マトリックス中への、放射性グルコサミンの導入度合いを測定することで実施される。放射性グルコサミンの導入は、このグルコサミンのアセチル化形態の導入によりグリコサミノグリカン類が特に新合成されたことを示している。

線維芽細胞内容物を、標準的な細胞培養法に従い、すなわちギブコ社(Gibco)から販売されているMEM/M199培地に、重炭酸ナトリウム(1.87mg/ml)、L-グルタミン(2mM)、ペニシリン(50 IU/ml)及び10%子ウシ血清(ギブコ社)が存在するものを使用して、調製する。

試験は、96ウェルプレートにおいて80%コンフルエンスの細胞培養物で実施する。 $0.1 \sim 30$ mM 機度のC-グリコシド誘導体を、48 時間、細胞と接触させる。放射性グルコサミン(D-[6-H³]-グルコサミン、Amersham TRK398(814 G b q/mmol)、22 C i/mmol)によるラベリングを24 時間実施する。

導入された放射性グルコサミンのレベルを、Q-セファロースビーズにおけるアニオン性分子の吸着後、6Mの尿素と0.2MのNaClによるアニオン性分子の控えめで中程度の脱着によって、試験の終わりに測定する。ひとたび洗浄されると、担体上に残る高度にカチオン性の分子中に導入された放射性をカウントする。

[0078]

式(I)のC-グリコシド誘導体で処理しなかった細胞からなるコントロールに対して、結果を評価する。

GAG合成を刺激することが知られている正のコントロール $(10ng/mIのTGF\beta)$ を、正の参照として試験に導入する。

結果は次の表にまとめる:

【表 1】

10

処理		値	s d	n	%	р
コントロール(培地)		7793-	247-176	3-3	100-100	-
		7681	·			
正のコントロール(TGF β)		27124-	947-2849	3-3	348-454	<0.01
	· ·	34865				<0.01
D-キシロース	0.5mM	4063	347	3	86	>0.05
-	0.1mM	6586	489	3	102	>0.05
C-β-D-キシロピラノシド-2-	3mM	18271	1373	3	218	p<0.01
ヒドロキシプロパン	lmM	14209	1799	3	169	p<0.01
	0.3mM	11634	626	3	139	p<0.05
1-フェニル-2-(C-β-D-キシロ	lmM	7941	172	3	95	p>0.05
ピラノシド)エタン-1-オン	0.3mM	8545	653	3	102	p>0.05
	0.1mM	10113	890	3	120	p>0.05
1-[2-(3-ヒドロキシプロピル	lmM	14832	343	3	140	p<0.01
アミノ)プロピル]-C-β-D-キ	0.3mM	11585	804	3	109	p>0.05
シロピラノース	0.1mM	11656	1084	3	110	p>0.05
C-β-D-キシロピラノシド-n-		12507-				<0.01
プロパン-2-オン	10mM	9811	1201	3 3	161	>0.05
	2mM	11014	639	3	131	<0.01
	0.4mM	8564	625	3	141	>0.05

測定値は1分当たりのカウント数(c p m)で表す

s d:標準偏差

p:信賴区間

n:反復性

[0079]

これらの結果には:

 $-C-\beta-D-$ キシロピラノシド-n-プロパン-2-オンが、0.4、2及び10 mMの濃度で、放射性グルコサミンの導入を刺激し;

- C-β-D-+シロピラノシド-2-ヒドロキシプロパンが、0.1、0.3及び1mMの濃度で、放射性グルコサミンの導入を刺激し;
- -1-フェニル-2-(C- β -D-キシロピラノシド)エタン-1-オン及び 1-[2-(3-ヒドロキシプロピルアミノ)プロピル]-C- β -D-キシロピラノースが、 0. 3、1及び 3 m M の濃度で、放射性グルコサミンの導入を刺激する、

ことが示されている。

よって、本発明のC-グリコシド誘導体は放射性グルコサミンの導入を刺激し、これはこのグルコサミンのアセチル化形態の導入により、グリコサミノグリカン類が新合成されたこと示す。

[0080]

実施例11:本発明の組成物

組成物1:水中油型(O/W)クリーム:

10

20

(43)

·		
モノステアリン酸グリセリル	6.0%	
ステアリルアルコール	4.0%	
流動ワセリン	10.0%	
シリコーン油	5.0%	
C-β-D-キシロピラノシド-n-プロバン-2-オン	10.0%	
グリセロール	8.0%	
カルポポール型のカルボキシピニルポリマー	0.3%	10
防腐剤	0.4%	
香料	0.5%	
トリエタノールアミン	0.3%	
水	全体を100%にする量	
【0081】 組成物2:油中水型(W/O)クリーム:	- ¥	
オクチルドデカノール	10.0%	20
ステアリン酸マグネシウム	4.0%	20
天然ミツロウ	5.0%	
セスキオレイン酸ソルビタン	4. 5%	
グリセリルモノステアラート及びジステアラート	<i>*</i>	
及びステアリン酸カリウム	1.0%	
流動ワセリン	22.0%	
ホホバ油	4.0%	
C-β-D-キシロピラノシド-n-プロパン-2-オン	2.5%	30
防腐剤	0.4%	
香料	0.6%	
水	全体を100%にする量	

【0082】 組成物3:保湿ゲル:

C-β-D-キシロピラノシド-n-プロパン-2-オン	5.0%
グリセロール	12.0%
イソパラフィン/水に40%のアクリルアミド/	
2-アクリルアミドメチルプロパンスルホン酸ナト	•
リウムのコポリマー[セピゲル(Sepigel) 3 0 5]	5.0%
α-ω-ヒドロキシル化基を有するポリジメチルシロ	•
キサンとシクロペンタジメチルシロキサンの混合	
物(15/85)	2.0%
防腐剤	0.4%
香料	0.6%
水	全体を100%にする量

【国際公開パンフレット】

(12) DEMANDE INFERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Bureau international



(43) Date de la publication internationale 4 juillet 2002 (04:07.2002)

PCT

(51) Classification internationale des brevets*: C97D 309/10

WO 02/051828 A2

- (21) Numéro de la demanda internationale : PCT/FROI/04166
- (22) Date de dépôt international : 21 décembre 2001 (21.12.2001)

- (25) Longue de dépôt : (26) Langue de publication :
- (30) Données relatives à la prior ité : (UK16997 22 décumbro 2000 (23.12.2000) FR
- (71) Déposant (pour tous les Éusts désignés soul US) : L'OREAL [PR/PR]; 14, coc Royale, F-75005 Prets (PR).
- (72) Investeurs; et (72) Investeurs/Dépasants (pour US seviement): DALKO, Martis (19078); i.d. résidence du Chinera de Concelles, 1-9-190 d'in en vivete (1908), BRETON, Llower [19078]; 14, nur de Satory, T-780(0 Versailles (FR).
- (74) Mandataire : DODIN, Catherine; L'Orcal/D.P.L. 6, etc 8 estima Sincholle, 1-92585 Cheby Cadex (FR).

(81) États désignés (notional): All ACI, Al. AM, AT. All, AZ. DA. BB, BC, BR. BY, BZ, CA. CIL CN, CO, CN, CUL CZ. DE. DK, Ebu IAZ, Ec. Eg. ES, II, OB. GD, GB, GIL GM, HR. HU, LD, GL, IN, IS, FP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MZ, NO, NC, COM, PH, PI, PI, RO, RU, ND, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TM, TR, TT, YZ, UJA, EO, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (régioned): brove ARIPO (CH, GM, KD, LS, MW, NZ, SD, SI, SZ, TZ, HG, ZM, ZW), brevet corresten (AM, AZ, BY, KD, KZ, MD, RU, TT, TM), brevet correpton (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, H, PR, GB, GR, HI, TT, LD, MC, NI, PT, SE, TR), brevet OATT (BH, BJ, CB, CR, CJ, CM, GA, GN, GD, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TO).

Publike:
sans repport de recherche internationale, sero republiée
elle réception de ce resport

(54) Title: NOVEL C-GLYCOSIDE DERIVATIVES AND USE THEREOF

(50 Time: NOUVRAI) DERIVES CAU ACCRIDES ET UTILISATION

(57) Abstract: The levention concerns nevel C glycovide derivatives, their synthesis methods and companions containing them.

The invention also concerns the use, it is physiologically incorpially medium, in a contradic composition or for preparing a pharmacustic composition of a level a C glycosis derivative, the composite of methods of subjects of the contradiction of the properties of the physiological contradiction of the phys

(57) A brégé : L'invention se reprovée à de nocreaux dérivés (L-glyconides, leur procédé de syrabher et les compositions les compre-naes. L'in autre de l'Invention se reprovée l'aillieuten, chais un mifieu phydologiquement seccepable, dons une composition comd-lique ou pour le préparaisen d'une composition pharmaceuteure, d'un cocime et dérié C-glyconide, le composition comd-cent destiné à similar le syndriée des plyconations/presents consecuant un réchtio D-placonimie et des Réceptio-D-glorosanies, cent destiné à similar le syndriée des plyconations/presents consecuant un réchtio D-placonimie et des Réceptio-D-glorosanies, cent destinée à similar le syndriée des plyconations/presents consecuant un réchtio D-placonimie de l'action procédé de la réchtie hydronistique, et les filtrabients autre les tensations/rise. L'invention se captivité également à un procédé de traitement committique utilisent une telle composition courtefluque.

PCT/FR#1/04166

Nouveaux dérivés C-glycosides et utilisation

La présente invention se rapporte à de nouveaux dérivés C-glycosides, leur procéde de synthèse et les compositions les comprenant.

Un autre objet de l'invention se rapporte l'utilisation, dans un milieu physiologiquement acceptable, dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, d'au moins un dérivé C-glycoside.

10 le composé ou la composition étant destinés à stimuler la synthèse des glycosaminoglycannes contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-acétyl-D-glucosamine, avantageusement de l'acide hyaluronique, et/ou des protéoglycannes, avantageusement des protéoglycannes contenant de l'acide hyaluronique, par les fibroblastes et/ou les kératinocytes.

L'invention se rapporte également à un procédé de traitement cosmétique utilisant une telle composition cosmétique.

La peau humaine est constituée de deux compartiments à savoir un compartiment superficiel, l'épiderme, et un compartiment profond, le derme.

L'épiderme humain naturel est composé principalement de trois types de cellules qui sont les kératinocytes, très majoritaires, les mélanocytes et les cellules de Langerhans. Chacun de ces types cellulaires contribue par ses fonctions propres au rôle essentiel joué dans l'organisme par la peau.

Le deme fournit à l'épiderme un support solide. C'est également son élément nourricier. It est principalement constitué de fibroblastes et d'une matrice extracellulaire. On y trouve aussi des leucocytes, des mastocytes ou encore des macrophages tissulaires. It est également constitué de vaisseaux sanguins et de fibres nerveuses.

WO 92/051828

PCT/FR01/04166

La matrice extracellulaire du derme, comme celle de tous les tissus conjonctifs de l'organisme, est composée de protéines appartenant plusieurs grandes familles : les collagènes, les glycoprotéines matricielles autres que les collagènes (fibronéctine, laminine), l'élastine et les protéoglycannes. On trouve également dans la matrice extracellulaire du derme, comme celle de tous les tissus conjonctifs de l'organisme, des glycosaminoglycannes sous forme libre (c'est à dire non liés à une protéine).

Il est maintenant bien établi que des interactions spécifiques existent entre ces différentes classes de protéines pour donner naissance à un tissu fonctionnel.

Les proteoglycannes sont des macromolécules complexes constituées d'un tronc protéique central ramifié, ou réseau de protéines, auquel sont attachés de très nombrauses chaînes latérales polyosidiques appelées glycosaminoglycannes.

Dans la suite de la présente demande, on désignera les protéoglycannes par l'abréviation PGs et les glycosaminoglycannes par l'abréviation GAGs.

Les GAGs ont longtemps été désignés sous le terme de mucopolysacchandes acides en raison de leur forte capacité de rétention d'eau, de leur nature glucidique et de leur caractère acide provenant de leurs multiples charges négatives.

Ainsi, la polarité des GAGs les fait implicitement participer à certaines fonctions biologiques comme l'hydratation des tissus, la fixation des cations ou le rôle de barrière de filtration lonique.

Les PGs et les GAGs sont synthétisés par différentes cellules au niveau du derme et de l'épiderme: fibroblastes, kéretinocytes et mélanocytes.
Les fibroblastes synthétisent majoritairement des collagènes, des glycoprotéines

metricielles autres que les collagenes (fibronéctine, laminíne), des protéoglycannes et de l'élastine. Les kératinocytes synthétisent majoritalrement des GAGs sulfatés et de l'acide hyaluronique alors que les mélanocytes ne produisent apparemment pas d'acide hyaluronique.

PCT/FR01/04166

Lorsqu'ils sont incorpores dans un PG, les GAGs sont des chaînes ilnéaires composées de la répétition d'un diholoside de base contenant toujours une hexosamine (glucosamine ou gatactosamine) et un autre ose (acide glucuronique, acide iduronique ou gatactose). La glucosamine est soit N-sulfatée, soit N-acétytée. En revanché, la gatactosamine est toujours N-acétytée. En outre, il peut y avoir des sulfates O-liés sur l'hexosamine, l'acide uronique et le galactose. Le fort caractère anionique des GAGs s'explique par la présence de groupes carboxylates au sein des acides hexuroniques (acide glucuronique et acide iduronique) et de groupes sulfate O- et N-liés.

Les principaux GAGs sont l'acide hyaluronique ou hyaluronanne (HA), l'héparane sulfate (HS), l'héparine (HP), la chondroîtine, la chondroîtine sulfate (CS), la chondroîtine 4-sulfate ou chondroîtine sulfate A (CSA), la chondroîtine 6-sulfate ou chondroîtine sulfate C (CSC), le dermatane sulfate cu chondroîtine sulfate B (CSB) et le kératane sulfate (KS) qui diffère des autres glycosaminoglycannes par la présence de galactose à la place de l'acide uronique.

Lorsqu'ils sont associés à une proteine sous forme de PG les GAGs sont liés par des structures d'ancrage aux différentes chaînes polypeptidiques, nommées protéine « core » ou protéine porteuse, et forment ainsi des molécules de PGs.

Les GAGs peuvent également exister dans la matrice extracellulaire sous forme libre c'est à dire non liée à une protéine matricielle : c'est notamment le cas de l'acide hyaluronique.

Lors de la synthèse des PGs, les GAGs sont polymérisés à partir de ces structures d'ancrage.

La synthèse des GAGs nécessite l'action coordonnée et concertée d'enzymes très spécifiques (transférases, épimérases, sulfotransférases) adjacentes dans la membrane du réticulum endoplasmique et de l'appareil de golgi. Puis une multilude de réactions biochimiques (N-désacétylation, N- et O-sulfatations, épimérisation) modifient les deux oses constitutifs du motif de base et cela de

WO 92/051828

DCT/ED01/04166

manière hétérogène le long de la chaîne. D'une chaîne d'héparane sulfate à l'autre par exemple, le rapport acide glucuronique/acide iduronique, la nature, le nombre et la position des O-sulfatations, einsi que le rapport N-sulfate/O-sulfate peuvent varier, ce qui, potentiellement offre une immense diversité structurale.

De façon générale, les rôles biologiques des PGs sont très diversifiés, allant d'une fonction passive de support mécanique (par exemple sergiycines) ou d'un rôle de barrière ionique de filtration moléculaire (par exemple perfecanne et bamacanne de la membrane basale giomérulaire), à des effets plus spécifiques dans l'adhésion, l'étalement, la prolifération, la différenciation cellulaire ou la morphogenèse, ou, à des effets très spécifiques d'interactions PG-proteine, tels que la fonction de récepteur du bétaglycanne ou l'interaction de la décorine avec le collanène

- Un des rôles du tissu conjonctif dermique est de protéger l'organisme contre les agressions externes en formant en même temps une interface informative.
 Pour ce faire, le derme possède une forte résistance mécanique en gardant, toutefois, une grande souplesse.
- Sa résistance est assurée par le réseau dense des fibres de collagène, mais ce sont les PGs et l'acide hyaluronique, en assurant l'hydratation, la distribution et la souplesse des fibres qui font la différence entre la peau et, par exemple, la cuir.

Les PGs constituent 0,5 à 2 % du poids sec du derme, le collagène en représentant à lui seul jusqu'à 80 %.

- La concentration et la distribution dans la peau humaine des GAGs et des PGs varient avec l'âge.
 - L'actde hyaturonique ou hyaturonanne (HA) est le principal GAG du derme, ce dernier renfermant la moltié d'HA de l'organisme.
- La synthèse d'HA est effectuée notamment par les fibroblastes, à proximité de la face interne de la membrane plasmique. Elle s'effectue de façon continue. Ce polysaccharide gigantesque (plusieurs millions de daltons) possède une viscosité intrinsèque très élevée, assurant l'hydratation et l'assemblage des différents éléments du tissu conjonctif par formation de complexes supramoléculaires.

PCT/FR01/04166

Le dermatanne sutfate (DS), initialement isolé du derme, est aussi très abondant dans la peau. Il constitue 40 à 50 % des GAGs dermiques.

Parallèlement aux mécanismes contribuant à l'étaboration de ces matrices extracellulaires spécialisées, il existe des processus de remodelage continuel dont la régulation dépend de la balance entre synthèse et dégradation des éléments protéigues de la matrice.

Plusieurs familles de protéases matricielles sont maintenant décrites ainsi que les facteurs intervenant dans leur activation-inactivation.

Au cours du vieillissement chronologique et/ou actinique, le derme et l'épiderme subissent de nombréuses modifications et dégradations qui se traduisent, avec · l'age, par une flaccidité et une perte de souplesse cutanée.

Parmi les éléments dégradés (notamment collagene et élastine), les PGs et les GAGs sont également altérés. En effet, au cours du vieillissement, les fibroblastes et les kératinocytes produisent de moins en moins de PGs et de GAGs et leur synthèse est imparfaite. Il en résulte une désorganisation importante : le dépôt des GAGs sur le squelette protéique formant le PG est anormal, ce qui a pour conséquence, une moins grande avidité pour l'eau de ces PGs et donc une diminution de l'hydratation et de la tonicité des tissus.

Restaurer une production normale de PGs et de GAGs par les fibroblastes et les kératinocytes contribue, en partie, à compenser la perte en hydratation cutanée.

La dégradation de ces matrices contribue donc au phénomène d'assèchement et de perte de souplesse de la peau.

On comprend donc l'importance de pouvoir disposer de produits dont les effets visent à maintenir le taux de PGs et de GAGs dans la peau et lui maintenir ainsi entre autre une bonne hydratation et une bonne souplesse.

A cet égard la demanderesse a découvert, de manière surprenante et inattendue, que des dérivés C-glycosides sont capables d'augmenter la synthèse des glycosaminoglycannes contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-acétyl-D-

15

PCT/FR01/04166

glucosamine, avantageusement de l'acide hyaluronique, et/ou des protéoglycannes, avantageusement des protéoglycannes contenant de l'acide hyaluronique, par les fibroblastes et/ou les kératinocytes.

Dans l'art antérieur, le document WO99/24009 de LVMH décrit l'utilisation du Dxylose, de ses esters et des oligosaccharides contenant du D-xylose pour améliorer la fonctionnalité des cellules de l'épiderme et plus particulièrement comme agent cosmétique ou dermatologique destiné à stimuler la synthèse et/ou la sécrétion des PGs et/ou des GAGs par les kératinocytes, notamment les kératinocytes de l'épiderme, ledit agent étant incorporé dans une composition cosmétique ou pharmaceutique.

En outre, les documents US 4,446,312 et US 4,454,123 décrivent des dérivés de type C- β -D-xylopyranoside de formule suivante :

dans laquelle R_3 représente un groupe alkyle ayant respectivement de 1 à 5 et de 6 à 25 atomes de carbone.

Les deux documents US 4.446,312 et US 4.454,123 décrivent que les composés 20 C-β-D-xylopyranoside précités induisent le biosynthèse de la chondroîtine sulfate tout en réduisant la quantité de protéoglycanne présents à la surface des membranes cellulaires constitutives des tissus.

Cependant, à la connaissance de la Demanderesse, il n'a jamais été décrit dans l'état de la technique l'utilisation de dérivés C-glycosides pour stimuler la synthèse des glycosaminoglycannes contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-acétyl-D-glucosamine, avantageusement de l'acide hyaluronique, et/ou des protéoglycannes, avantageusement des protéoglycannes contenant de l'acide hyaluronique, par les fibroblastes et/ou les kératinocytes.

PCT/FR01/04166

(52)

L'invention a donc pour premier objet l'utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) suivante :

dans laquelle,

- S représente un monosaccharide ou un polysaccharide jusqu'à 20 unités sucre, sous forme pyranose et/ou furanose et de série L et/ou D, ledit monoou polysaccharide présentant au moins une fonction hydroxyle obligatoirement libre et/ou éventuellement une ou plusieurs fonctions amine éventuellement protégée, .
- · la liaison S-CH₂X représente une liaison de nature C-anomérique,
- 15 X représente un groupement choisi parmi: -CO-, -CH(NR₁R₂)-, -CHR'-, -C(=CHR')-,
 - R représente une chaîne alkyle, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée, un cycle cycloalkyle, cycloperfluoroalkyle, cyclohydrofluoroalkyle, comprenant de 1 à 18 atomes de carbone, un radical phényle ou benzyle, la dite chaîne, ledit cycle ou ledit radical pouvant être éventuellement interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi l'oxygène, le souffre, l'azote, le silicium, et éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi -OR'1, -SR"1, -NR"'1R'2, -COOR"2, -CONHR"2, -CN, halogène, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle et/ou au moins un radical cycloalkyle, aryle, hétérocyclique éventuellement substitués,
 - R', R₁, R₂, identiques ou différents ont la même définition que celle donnée pour R, et peuvent également représenter un hydrogène et un radical hydroxyle,

PCT/FR#1/04166

 R'1, R'2, R"1, R'2, R"1, R"2, Identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical choisi parmi un radical alkyle, hydroxyle, perfluoroalkyle et/ou hydrofluoroalkyle, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, comprenant de 1 à 30 atomes de carbone,

dans une composition cosmétique comprenant un milieu physiologiquement acceptable, ladite composition étant destinée à stimuler la synthèse des glycosaminoglycannes contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-acétyl-D-glucosamine, avantageusement de l'acide hysturonique, et/ou des protéoglycannes, avantageusement des protéoglycannes contenant de l'acide hysturonique, par les fibroblastes et/ou les kératinocytes.

'Un autre objet de l'invention se rapporte à l'utilisation d'au moins un dérivé Cglycoside de formule (i) telle que définie précédemment dans une composition
cosmétique comprenant un milieu physiologiquement acceptable, en tent
qu'agent destiné à stimuler la synthèse des glycosaminoglycannes contenant un
résidu D-glucosamine et/ou N-acétyl-D-glucosamine, avantageusement de l'acide
hyaluronique, et/ou des protéoglycannes, avantageusement des protéoglycannes
contenant de l'acide hyaluronique; par les fibroblastes et/ou les kératinocytes.

Un autre objet de l'invention se rapporte à l'utilisation d'un dérivé C-glycoside de formule (I) telle que définie précédemment, pour la fabrication d'une composition pharmaceutique ou dermatologique comprenant un milieu physiologiquement acceptable, la dite composition étant destinée à stimuler la synthèse des glycosaminoglycannes contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-acétyi-D-glucosamine, avantageusement de l'acide hyaluronique, et/ou des protéoglycannes, avantageusement des protéoglycannes contenant de l'acide hyaluronique, par les fibroblastes et/ou les kératinocytes

L'invention concerne également les isomères optiques et/ou géométriques des dérivés C-glycosides répondant à la formule (I), seuls ou en mélange en toutes proportions, ainsi que les sels physiologiquement acceptables de ces dérivés.

PCT/FR01/04166

Par milieu physiologiquement acceptable, on comprend un milleu compatible avec la peau, les muqueuses, les ongles, le cuir chevelu et/ou las cheveux.

La llaison C-anomérique peut être α ou β.

Bien entendu, selon l'invention, les dérivés C-glycosides répondant à la formule (I) peuvent être utilisés seuls ou en mélange et en toute proportion.

Selon l'Invention, les dérivés C-glycosides répondant à la formule (i) peuvent être d'origine naturelle ou synthétique, totalement ou partiellement purifiés ou toute préparation les contenant.

Par origine naturelle, on entend un dérivé extrait de matériel naturel.dans lequel il se trouve présent, par exemple des plantes. Par origine synthétique on entend un dérivé préparé par synthèse chimique ou par blotechnologie.

L'expression * totalement ou partiellement purifiés * signifie ki que, durant sa synthèse ou par rapport à son état naturel (plants ou cellules fraîches ou desséchées), le dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) dans la composition de l'invention, a été concentré et/ou a été débarrassé, respectivement d'au moins une partie des produits réactionnels secondaires issus de sa synthèse ou d'au moins une partie des autres constituants du matériel naturel dans lequel il se trouve présent.

- Selon une forme préférée de l'invention, on utilise des dérivés C-glycosides répondant à la formule (I) pour lesquels R', R1, R2, identiques ou différents ont la même définition que celle donnée pour R, et peuvent également représenter un radical hydroxyle.
- 30 Selon une forme préférée de l'invention, on utilise des dérivés C-glycosides répondant à la formule (i) pour lesquels S représente un monosaccharide ou un polysaccharide contenant jusqu'à 6 unités sucre, sous forme pyranose et/ou furanose et de série L et/ou D, tedit mono- ou polysaccharide présentant au moins

PCT/FR01/04166

une fonction hydroxyle obligatoirement libre et/ou éventuellement une ou plusieurs fonctions amine obligatoirement protégée, X et R conservant par ailleurs l'ensemble des définitions précédemment données.

10

Avantageusement, les monosaccharides préférés sont choisi parmi le D-glucose, le D-galactose, le D-mannose, le D-xylose, le D-lyxose, le L-fucose, L-arabinose, le L-mamnose, l'acide D-glucuronique, l'acide D-galacturonique, l'acide D-iduronique, la N-acétyl-D-glucosamine, la N-acétyl-D-glucosamine et désigne avantageusement le D-glucose, le D-xylose, la N-acétyl-D-glucosamine ou le L-fucose, et très préférentiellement le D-xylose.

Avantageusement encore, les polysaccharides préférés contenant jusqu'à 6 unités sucre sont choisis parmi le D-maltose, le D-actose, le D-celloblose, le D-maltotriose, un disaccharide associant un acide uronique choisi parmi facide D-louronique que choisi parmi facide D-glucuronique avec une hexosamine choisi parmi la D-glactosamine, la D-glucosamine, la N-acétyl-D-galactosamine, la N-acétyl

Selon encore une autre forme prétérée de l'invention, on utilise des dérivés C-glycosides répondant à la formule (I) pour lesquels R représente une chaîne alkyle, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée, un cycle cycloalkyle, cycloperfluoroalkyle, cyclohydrofluoroalkyle, comprenant de 1 à 6 atomes de carbone, un radical phényle ou benzyle la dite chaîne, ledit cycle ou fedit radical pouvant être éventuellement interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi l'oxygène, le souffre, l'azote, le silicium, et

PCT/FR01/04166

éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi -OR'1, -SR"1, -NR"1,R'2, -COOR"2, -CONHR"2, -CN, halogène, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle et/ou au moins un radical cycloalkyle, aryle, hétérocyctique éventuellement substitués, S et X conservant par allieurs l'ensemble des définitions précédemment données.

Dans une autre forme préférée de l'invention, on utilise des dérivés C-glycosides répondant à la formule (i) pour lesquets R', R₁, R₂, identiques ou différents ont la même définition que celle donnée pour R, et peuvent également représenter un hydrogène et un radical hydroxyle, S, X et R conservant par ailleurs l'ensemble des définitions précédemment données.

Par "ensemble des définitions précèdemment données" pour S, X et R on entend ici aussi bien les définitions générales que les définitions préférées.

Parmi les dérivés C-glycosides de formule (I), utilisés seton l'invention, on préfère tout particulièrement :

- le C-β-D-xylopyranoside-n-propane-2-one;
- le C-α-D-xylopyranoside-n-propane-2-one;
- 25 1-phenyl-2-(C-β-D-xylopyranoside)-ethane-1-one;
 - 1-phenyl-2-(C-α-D-xylopyranoside)-ethane-1-one;
 - 1-[2-(3-hydroxy-propylamino)-propyl]- C-β-D-xylopyranose;
 - 1-[2-(3-hydroxy-propylamino)-propyl]- C-α-D-xylopyranose;
 - le C-β-D-xylopyranoside-2-hydroxy-propane;
- le C-α-D-xylopyranoskie-2-hydroxy-propane;
 - le C-β-D-xylopyranoside-2-amino-propana;
 - le C-α-D-xylopyranoside-2-amino-propane;
 - · Te C-D-xylopyranoside-2- phénylamino-propane;

PCT/FR01/04166

- le C-α-D-xylopyranoside-2- phénylamino-propane ;
- l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-xylopyranoside)-butyrique ;

- l'ester ethylique de l'acide 3-methyl-4-(C-a-D-xylopyranoside)-butyrique
- Γacide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-céto-hexanolque;
- l'acide 6-(C-α-D-xytopyranoside)-5-céto-hexanoique;
 - facide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique;
 - facide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
- 10 l'acide 6-(C-B-D-xylopyranoside)-5-phenylamino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-phenylamino-hexanoique ;
 - le 1-(C-β-D-xylopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-xylopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-cêto-pentanoique ;
- 15 l'acide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-céto-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-hydroxy-pentanolque ;
 - l'acide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
 - · l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-amino-pentanoique;
- 20 l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-phénylamino-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-phénylamino-pentanolque ;
 - le 1-(C-β-D-xylopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-α-D-xylopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - la 1-(C-β-D-fucopyranoside)-propane-2-one;
- 25 la 1-(C-α-D-fucopyranoside)-propane-2-one ;
 - la 1-(C-β-L-fucopyranoside)-propane-2-one;
 - la 1-(C-α-L-fucopyranoside)-propane-2-one;
 - le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
 - le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
- 30 le 1-(C-β-L'-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
 - le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane :

PCT/FR01/04166

- le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-2-amino-propane;
- le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-2-amino-propane;
- le 1-(C-β-L-fucopyrenoside)-2-amino-propane;
- le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-2-amino-propane;
- le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane;
 - le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane ;
 - le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane ;
 - le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-fucopyranoside)-butyrique ;
- l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-D-fucopyranoside)-butyrique;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-L-fucopyranoside)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-L-fucopyranoside)-butyrique ;
 - l'acide θ-(C-β-D-fucopyranoside)-5-céto-hexanolque ;
 - l'acide 6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique ;
- 15 l'acide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-α-L-fucopyranoside)-5-céto-hexanolque ;
 - l'acide 6-(C-β-D-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique;
 - facide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-L-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - racide 6-(C-β-D-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique;
 - Hadde of Orpholiophy (allocate) or alline monanting
 - l'acide 6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
 - Γacide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique :
 - l'acide 6-(C-α-L-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique;
- 25 le.1-(C-β-D-fucopyranoside)-hexane-2.6-diol;
 - le 1-(C-a-D-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-céto-pentanoique ;
- 30 l'acide 5-(C-a-D-fucopyranoside)-4-céto-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-β-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-dioi)-4-cèto-pentanoique ;

PCT/PR01/04166

- facide 5-(C-α-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol)-4-céto-pentanoique ;
- l'acide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
- l'acide 5-(C-α-D-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
- l'acide 5-(C-β-L-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
- f'acide 5-(C-α-L-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique;
 - l'acide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-amino-pentanolque ;
 - l'acide 5-(C-α-D-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique
 - l'acide 5-(C-β-L-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-α-L-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
- 10 le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-a-D-fucopyranoside)-pentene-2,5-diol;
 - le 1-(C-B-L-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-β-D-Giucopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
- 15 te 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
- le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-2-amino-propane ;
 - le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-2-phénytamino-propane;
 - le 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-2-phénylamino-propane;
- 20 l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-Glucopyranosyl)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-D-Giucopyranosyl)-butyrique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-ceto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique;.
- 25 l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyi)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
 - Facide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-amino-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-phénylamino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-phénylamino-hexanoique ;
- ie 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-hexane-2.6-diol;
 - le 1-(C-a-D-Glucopyranosyl)-hexane-2,6-diol;

PCT/PR01/04166

- l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyt)-5-ceto-pentanoique ;
- · l'acide 6-(C-α-D-Giucopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
- l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyt)-5-hydroxy-pentanoique ;
- l'acide 6-(C-x-D-Giucopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique;
- racide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-emino-pentanoique;
 - . l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique ;
 - l'acide 8-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-phénylamino-pentanoique :
 - Γacide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-phenylamino-pentanoique :
 - le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
- 0 le 1-(C-α-D-Giucopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
 - le 1-(C-B-D-galactopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
 - le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-amino-propane;
- 15 le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-2-phénylamino-propane ;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyt)-2-phénylamino-propane ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(β-D-galactopyranosyl)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(α-D-galactopyranosyl)-butyrique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-céto-hexanoique;
- o l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-céto-hexanoique :
 - l'acide 8-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - l'acide 8-(C-α-D-galactopyranosyi)-5-hydroxy-hazanoique;
 - racide 8-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 8-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
- 25 l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)5-phénylamino-hexanoíque ;
 - l'acide 8-(C-α-D-galactopyranosyl)5-phénylamino-hexanolque ;
 - le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-céto-pentanoique;
- 30 l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-céto-pentanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique ;

PCT/FR01/04166

- l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique ;
- l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-amino-pentanoique ;
- racide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-amino-pentanoique ;
- l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-phénylamino-pentanoique ;
- racide θ-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-phénylamino-pentanoique;
 - le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-pentane-2,6-diol ;
 - la 1-(C-β-D-fucofuranosyi)-propane-2-one;
 - la 1-(C-α-D-fucofuranosyl)-propane-2-one;
- ia 1-(C-β-L-fucofuranosyl)-propane-2-one;
 - la 1-(C-α-L-fucofuranosyl)-propane-2-one;
 - la 3'-(acétamido-C-β-D-glucopyranosyl)-propane-2'-one ;
 - ta 3'-(acétamido-C-α-D-glucopyranosyl)-propane-2'-one
 - la 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
- 15 · la 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-amino-propane;
 - la 1-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-2-phénylamino-propane;
 - la 1-(acétamido- C-α-D-glucopyra nosyl)-2-phénytamino-propane;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(acetamido-C-β-D-glucopyranosyl)butyrique;
- 1'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(acétamido-C-α-D-glucopyranosyl)butyrique;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-céto-hexanoique ;
 - řacide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-céto-hexanoique;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique;
- 25 řacide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexancique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyt)-5-amino-hexanolque ;
 - l'acide 6-(acétamido- C- α -D-glucopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
 - racide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique ;
 - facide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique ;
- la 1-(acátamido- C-β-D-glucopyranosyt)-hexane-2,6-diol;
 - la 1-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - l'acida 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;

PCT/FR01/04166

- l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
- l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy- pentanoique ;
- l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy- pentanoique ;
- l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-amino- pentanoique ;
- 5 l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-amino- pentanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-phénylamino- pentanoique ;
 - racide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-phénylamino- pentanoique ;
 - la 1-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-pentane-2,8-diol;
 - la 1-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyt)-pentane-2,6-diol.

Alnsi, les dérivés C-glycoside répondant à la formule (I) présentent des activités remarquables pour stimuler la synthèse des GAGs contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-acétyl-D-glucosamine, avantageusement de l'acide hyaturonique, et/ou des PGs, avantageusement des PGs contenant de l'acide hyaturonique, par les fibroblastes et/ou les kératinocytes.

Plus précisement, il est apparu que les dérivés C-glycosides de formule (I). du fait de teur effet de stimulation de la synthèse des GAGs' contenant un résidu D20 glucosamine et/ou N-acétyl-D-glucosamine, avantageusement de l'acide hyaturonique, et/ou des PGs, avantageusement des PGs contenant de l'acide hyaturonique, par les fibroblastes et/ou les kératinocytes permettaient:

- de lutter contre le vieillissement de l'épiderme. Il est en effet connu que le vieillissement de l'épiderme est, pour une part importante, (lé à une perte d'acide hyaluronique.
- de maintenir et/ou atimuler l'hydratation et/ou de lutter contre le dessèchement de la peau lié à une insuffisance de l'action des GAGs, en particulier de l'acide hyaluronique. Un tel dessèchement est en particulier observé sur les peaux agées et est lié essentiellement à une perto d'acide hyaluronique.

PCT/FR01/04166

- d'améliorer la tonicité de la peau. Il a été en effet observé que l'augmentation de la synthèse des PGs et des GAGs permettait de créer un environnement cellulaire hydraté favorable aux échanges de nutriments, d'ions, de cytokine et de facteurs de croissance sécrétés par des cellules épidermiques. Un tel environnement est favorable aussi à l'élimination des métabolites toxiques. Cet effet se traduit donc par une peau tonique et en bonne santé,
- de maintenir ou restaurer la souplesse et l'élasticité de la peau. Cet effet est lié à la stimulation de la synthèse des PGs et des GAGs qui permet de créer un environnement hydraté pour les constituents matriciels, en particulier au nivoau de la jonction dermo-épidermique pour favoriser les micro-déplacements entre les éléments de cette matrice lors d'un stress mécanique. Un tel effet contribue donc à faire une peau plus souple et plus élastique,
- 15 d'améliorer la minéralisation de l'épiderme, rendant ainsi la peau plus saine et améliorant sa vitalité. Cet effet est lié à l'amélioration de la synthèse des GAGs qui permet d'assurer une bonne minéralisation de l'épiderme. En effet, les GAGs, par leurs groupements charges, peuvent fixer les ions et contribuer à l'osmolarité de l'épiderme. Là encore, une bonne minéralisation de la peau est synonyme de peau saine présentant une bonne vitalité,
 - de faciliter les échanges intercellulaires. Cet effet est à rapprocher également de la stimulation de la synthèse des GAGs qui permet d'assurer une différenciation correcte de l'épideme puisqu'une destruction de l'acide hyaluronique provoque une ouverture des espaces intercellulaires et une acantose épidemique.
 Cet effet permet d'obtenir une peau plus tonique, plus dense et plus compacte.
 - d'améliorer la structure tridimensionnelle de la jonction demo-épidermique. Ceci est également à relier à l'amélioration de la synthèse des PGs et des GAGs qui permet d'assurer l'organisation spatiale des constituants matriclels en assurant, par exemple, au niveau de la jonction dermo-épidermique, le renforcement de la liaison entre la laminine-6 et la nidogène (la nidogène est une glycoproteine qui avec la laminine fixe les cellules endothéliales au collagène de type IV).

PCT/FR01/04166

 de faciliter la cicatrisation sans formation de cicatrices, permattant ainsi la réparation de micro-traumatismes épidermiques qui apparaissant loraqu'il y a rupture de la continuité cutanée. Un tel effet permet de lutter contre les gerçures et l'aspect craquelé de le peau,

19

- de faciliter la migration des kératinocytes, permettant la formation d'une couche cornée de bonne qualité.
- de moduler l'action des factours de croissance et des cytokines produits par les cellules de la peau. Un tel effet permet aux cellules de disposer des signaux dont elles ont besoin pour assurer leur fonction.

L'invention a donc pour objet, l'utilisation, dans une composition cosmétique comprenant un milieu physiologiquement acceptable, d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) telle que définie précédemment, le dérivé ou la composition étant destinés à contribuer à au moins une des activités suivantes:

- lutter contre le vieillissement de l'épiderme,
- maintenir evou stimuler l'hydratation evou lutter contre le dessèchement de la peau lié à une insuffisance de l'action des GAGs contenant un résidu Dglucosamine et/ou N-acetyl-D-glucosamine, en particulier de l'acide hyaluronique,
 - améliorer la tonicité de la peau,
- 25 de maintenir ou restaurer la souplesse et l'élasticité de la peau,
 - améliorer la minéralisation de l'épiderme, rendant ainsi la peau plus saine et améliorant sa vitalité,
 - faciliter les échanges intercellulaires,
 - lutter contre les gerçures et l'aspect craquelé de la peau.

34

L'invention a également pour objet l'utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) telle que définie précédemment pour la fabrication d'une composition pharmaceutique notamment dermatologique comprenent un

WO 42/051828

PCT/FR01/04166

milieu physiologiquement acceptable, la dite composition étant destinée à traiter les insuffisances de la synthèse des GAGs contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-acétyl-D-glucosamine, avantageusement de l'acide hyaluronique, et/ou des PGs, avantageusement des PGs contenant de l'acide hyaluronique, per les fibroblastes et/ou les kératinocytes, en vue de corriger les effets négatifs desdites insuffisances, en particulier d'améliorer l'état fonctionnel des cellules de la peau, notamment de l'épiderme.

20

Cette composition pharmaceutique pourra en particulier être destinée à faciliter la cleatrisation et à réparer les micro-traumatismes épidermiques ou à traiter les ulcérations cutanées, en particulier des ulcérations des jambes, ou à réduire les stria distensae de la grossesse.

La quantité de dérivés C-glycosides de formule (I) utilisable seion l'invention est blen entendu fonction de l'effet recherché et peut donc varier dans une large mesure.

Pour donner un ordre de grandeur, au moins un dérivé C-glycoside de formule (I) peut être utilisé seion l'invention en une quantité représentant de 0,00001% à 25% du poids total de la composition et préférentiellement en une quantité représentant de 0,0001% à 10% du poids total de la composition.

Pour maintenir et/ou stimuler l'hydratation et/ou la souplesse et l'élasticité de la peau et/ou des muqueuses, lutter contre le vieillissement de l'épidemne, maintenir et/ou stimuler l'hydratation et/ou lutter contre le dessèchement, améliorer la tonicité de la peau, maintenir ou restaurer la souplesse et l'élasticité de la peau, eméliorer la minéralisation de l'épiderme, rendant ainsi la peau plus saine et améliorant sa vitalité, faciliter les échanges intercellulaires, améliorer la structure tridimensionnelle de la jonction demno-épidermique, faciliter la cicatrisation sans formation de cicatrices, faciliter la migration des kératinocytes, permettant la formation d'une couche comée de bonne qualité, moduler l'action des facieurs de croissance et/ou des cytokines produits par les cellules de la peau, par la stimulation de synthèse des GAGs contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-

PCT/FR01/04166

acétyl-D-glucosamine, avantageusement de l'acide hyaturonique, et/ou des PGs, avantageusement des PGs contenant de l'acide hyaturonique, la composition cosmétique selon l'invention est à appliquer sur la peau d'un individu et est éventuellement laissé en contact plusieurs heures et est éventuellement rincé.

Ainsi, la présente invention a pour autre objet un procédé de traitement cosmétique de la peau et/ou du cuir chevelu et/ou des muqueuses, destiné à :

- lutter contre le vieillissement de l'épiderme,
- maintenir et/ou stimuler l'hydratation et/ou lutter contre le dessèchement de la peau lié à une insuffisance de l'action des GAGs contenant un résidu Dglucosamine et/ou N-acetyl-D-glucosamine, en particulier de l'acide hyaluronique,
 - améliorer la tonicité de la peau.
 - de maintenir ou restaurer la souplesse et l'élasticité de la peau,
- améliorer la minéralisation de l'épiderme, randant ainsi la peau plus saine et améliorant sa vitalité,
 - faciliter les échanges intercellulaires,
 - lutter contre les gerçures et l'aspect craquelé de la peau,

caractérisé en ce que fon applique sur la peau et/ou le cuir chevelu et/ou les 20 muqueuses une composition cosmétique comprenant au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I), à laisser celle-ci en contact avec la peau et/ou les muqueuses et/ou le cuir chevelu, et éventuellement à nincer.

Le procédé de traitement présente les caractéristiques d'un procédé cosmétique dans la mesure où îl permet d'améliorer l'esthétique ou la confort de la peau et/ou des muqueuses et/ou du cuir chevelu.

Au cours de ces vingt dernières années, la chimie des dérivés C-glycosides a connu un essor considérable.

- Deux raisons principales expliquent cet intérêt à savoir;
 - contrairement aux dérivés O-glycosides, les dérivés C-glycosides sont parfaitement stables dans les milieux biologiques car non métabolisables;
 - Il a par ailleurs été montré que les structures C-glycosidiques possèdent des

PCT/FR01/04166

propriétés conformationnelles très proches de leurs analogues O-glycosidiques (voir en particulier l'ouvrage "C-Glycoside Synthesis", Posterna M. H. D., CRC Press. 1995).

- 5 Les dérivés C-glycosides sont blen connus dans la littérature scientifique; on peut notamment citer les publications suivantes :
 - Allevi et al. (J. Chem. Soc., Chem. Commun., 1987, pp. 101-102) qui décrit des dérivés de C-glucopyranosyles;
 - Nakamura et al. (Tetrahedron Letters; 1996, 37, pp. 3153-3156);
- Tsang et al. (J. Org. Chem. 1985, 50, pp. 4659-4681) décrit des dérivés pyranose blcycliques;
 - Lay et al. (J. Chern. Soc., Pendin Trans. I., 1994, pp. 333-338) qui décrit des dérivés de disaccharides;
 - Karagirl et al. (J. Chem. Soc., Perkin Trans. I., 1984, pp. 553-560) qui décrit des pyranozofurines et ses dérivés; et
 - Clingerman et al. (J. Org. Chem. 1983, 48, pp. 3141-3146) qui décrit des dérivés de ribofuranosyle.

La plupart des dérivés C-glycosides décrits dans l'art antérieur présentent des fonctions hydroxyles toujours protégées. Ces produits connus sont préparés par des méthodes de synthèse particulièrement laborieuses puisqu'elles nécessitent dans tous les cas de protéger les fonctions hydroxyles.

A la connaissance de la demanderesse, très peu de documents décrivent des dérivés C-glycoside présentant des fonctions hydroxyles non protégés.

On peut citer les documents suivants.

. 25

Le document J. Chem. Soc., Perkin Trans. I, 1994, pages 2647-2655 décrit un procédé de synthèse conduisant notamment aux deux dérivés C-glycosides

- 1-(2-Acétamido-2-déoxy-α-D-galactopyranosyl)-octane et,
 - 1-(2-Acétamido-2-déoxy-a-D-glucopyranosyl)-octane.

PCT/FR01/04166

Le document Llebigs Ann. Chem. 1985, pages 2403-2419 décrit un procédé de synthèse au cours duquel le $1-(\alpha-D-Giucopyranosyl)-2-phényl-éthane est formé transitoirement.$

- Le document J.Org.Chem. 1991, 56, pages 6412-6422 décrit un procédé de synthèse conduisant notamment aux dérivés C-glycosides suivants :
 - le 1-(α-C-D-Glucopyranosyl)-propane ;
 - le 1-(β-C-D-Glucopyranosyl)-propane;
 - le 1-(α-C-D-Glucopyranosyl)-2,3-propanediol;
- e 1-(β-C-D-Glucopyranosyl)-2,3-propanediol;
 - te 1-(2-Déoxy-α-C-D-Glucopyranosyl)-2,3-propanediol;
 - te 1-(2-Deoxy-β-C-D-Glucopyranosyl)-2,3-propanediol.

Le document J.Org.Chem. 1991, 58, pages 8422-6434 dècrit des études conformationnelles par RMN et un procédé de synthèse conduisant notamment aux deux dérivés C-disaccharides 1,6-lié suivants:

Le document Carbohydrate Research, 200 (1990) pages 11-128 décrit un procédé de synthèse conduisant notamment au 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-propane.

Le document Helvetica Chimica Acta, vol.65, Fasc.7 (1982), Nr.229, pages 2333-2237 décrit un procédé de synthèse conduisant notamment au 1-(C-β-Dribopyranosyl)-n-propanone.

PCT/FR01/04166

Comme mentionnés précédemment, les documents US 4,446,312 et US 4,454,123 décrivent également des dérivés de type C-β-D-xylopyranoside.

Les dérivés C-glycosides décrits dans un document publié sur Internet le 2 5 Octobre 2000 (http://www.rsc.org/is/journals/current/chemcomm/cccon.htm) sont :

- la 3'-(β-D-Glucopyranosyl)-propane-2'-one,
- la 3'-(β-D-Mannopyranosyl)-propane-2'-one, et
- la 3'-(D-Glucopyranosyl-(1---4)-β-D-Glucopyranosyl)-propane-2'-one.

Ces trois dérivés C-glycosities sont obtenus de manière quantitative en milleu aqueux alcalin par condensation de la pentane-2,4-dione avec respectivement le D-Glucose, le D-Mannose ou le D-Cellobiose.

La Demanderesse a maintenant synthétisé de nouveaux dérivés C-glycosides répondant à la formule (II), capables de stimuler la synthèse des GAGs contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-acétyl-D-glucosamine, avantageusement de l'acide hyaluronique, et/ou des PGs, avantageusement des PGs contenant de l'acide hyaluronique, par les fibroblastes et/ou les kératinocytes et facilement accessibles d'un point de vue synthétique par la mise en œuvre notamment d'un procédé décrit dans le document précité publié sur internet ou d'un procédé modifié de cette référence.

Ainsi, un autre objet de l'invention se rapporte à de nouveaux dérivés C-glycosides répondant à la formule (II) suivante :

25

S, X et R, ayant les mêmes définitions que celles données précédemment pour les dérivés C-glycosides de formule (I),

étant entendu que S est différent du D-Giucose, du D-celloblose et du D-Mannose lorsque X représente un groupement -CO- et R représente un méthyle, et à l'axception des dérivés de formule (II) choisi parmi :

PCT/FR01/04166

- 1-(2-Acétamido-2-déoxy-α-D-galactopyranosyl)-octane ;

1-(2-Acétamido-2-déoxy-α-D-glucopyranosyl)-octane;

le 1-(α-D-Glucopyranosyl)-2-phényl-éthane;

le 1-(a-C-D-Glucopyranosyl)-propane;

le 1-(β-C-D-Glucopyranosyl)-propane;

le 1-(a-C-D-Glucopyranosyl)-2,3-propanediol;

le 1-(β-C-D-Glucopyranosyl)-2,3-propanediol;

le 1-(2-Déoxy-α-C-D-Glucopyranosyl)-2,3-propanediol;

le 1-(2-Déoxy-β-C-D-Glucopyranosyl)-2,3-propanediol;

e - le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-propane;

le 1-(C-β-D-ribopyranosyf)-n-propanone;

- les dérivés C-β-D-xylopyranoside de formule sulvante :

25

dans laquelle R_3 représente un groupe alkyle ayant de 3 à 20 atomes de carbone ;

les deux dérivés C-disaccharides 1,6-lié suivants :

20 L'invention concerne également les isomères optiques et géométriques, seuls ou en métange, en toutes proportions, les sels physiologiquement acceptables de

Selon une forme préférée de l'invention, les dérivés C-glycosides répondant à la formule (II) préférés sont ceux pour lesqueis S représente un monosaccharide ou

WO 92/051828

PCT/FR01/04166

un polysaccharide contenant jusqu'a 6 unités sucre, sous forme pyranose et/ou furanose et de série L et/ou D, ledit mono- ou polysaccharide présentant au moins une fonction hydroxyle obligatoirement libre et/ou éventuellement une ou plusieurs fonctions amine obligatoirement protégée, X et R conservant par ailleurs l'ensemble des définitions précédemment données.

Avantageusement, les monosaccharides préférés sont choisi parmi le D-glucose, le D-galactose, le D-mannose, le D-xylose, le D-lyxose, le L-fucose, L-arabinose, le L-rhamnose, l'acide D-glucuronique, l'acide D-galacturonique, l'acide D-glucosamine, la N-acétyl-D-glucosamine et désigne avantageusement le D-glucose, le D-xylose, la N-acétyl-D-glucosamine ou le L-fucose et très préférentieliement le D-xylose.

Aventageusement encore, les polysaccharides préférés contenant jusqu'à 6
unités sucre sont choisis parmi le D-maltose, le D-lactose, le D-cellobiose, le D-maltotriose, un disaccharide associant un acide uronique choisi parmi l'acide D-iduronique ou l'acide D-glucuronique avec une haxosamine choisi parmi la D-galactosamine, la D-glucosamine, la N-acétyl-D-galactosamine, la N-acétyl-D-glucosamine, un oligosaccharide contenant au moins un xylose avantageusement choisis parmi le xylobiose, le méthyl-β-xylobloside, le xylotriose, le xylotétraose, le xylopentaose et le xylohexaose et préférentiellement le xylobiose qui est compose de deux molécules de xylose liés par une liaison 1-4.

Selon une autre forme préférée de l'invention, on utilise des dérivés C-glycosides répondant à la formule (II) pour lesquels X représente un groupement choisi parmi -CO-, -CH(OH)-, -CH(NR₁R₂)-, -CH₂-, -C(=CHR')- et représente très avantageusement un groupement -CO-, -CH(OH)- ou -CH(NH₂)-, S et R conservant par ailleurs l'ensemble des définitions précédemment données.

Selon encore une autre forme préférée de l'invention, on utilise des dérivés C-glycosides répondant à la formule (II) pour lesquels R représente une chaîne alkyte, perflucroalkyte, hydrofluoroalkyte linéaire ou ramifiée, saturée ou

PCT/FR01/04166

la dite chaîne pouvant être éventuellement interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi l'oxygène, le souffre, l'azote, le silicium, et éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi -OR'1, -SR"1, -NR"1R'2, -COOR"2, -CONHR"2, -CN, halogène, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle et/ou au moins un radical cycloalkyle, aryle, hétérocyclique éventuellement substitués, S et X conservant par ailleurs l'ensemble des définitions précédemment données;

ledit cycle pouvant être éventuellement interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi l'oxygène, le souffre. l'azote, le silicium, et éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi -SR"1, -NR"(R'2, -COR"2, -CONHR"2, -CN, halogène, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle et/ou au moins un radical cycloalkyle, aryle, hétérocyclique éventuellement substitués, S et X conservant par ailleurs l'ensemble des définitions précédemment données : ledit cycle pouvant encore être éventuellement interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi le souffre, l'azote, le silicium, et éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi -QR'1, -SR"1, -NR"1R'2, -COOR"2, -CONHR"2, -CN, halogène, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle et/ou au moins un radical cycloalkyle, aryle, hétérocyclique éventuellement substitués, S et X conservant par ailleurs l'ensemble des définitions précédemment données.

Dans une autre forme préférée de l'invention, on utilise des dérivés C-glycosides répondant à la formule (il) pour lesquels R', R₁, R₂, identiques ou différents ont la même définition que celle donnée pour R, et peuvent également représenter un hydrogène et un radical hydroxyle, S, X et R conservant par ailleurs l'ensemble des définitions précédemment données.

Avantageusement, on utilise des dérivés C-glycosides répondant à la formule (II)
pour lesquels R', R₁, R₂, identiques ou différents ont la même définition que celle
donnée pour R, et peuvent également représenter et un radical hydroxyle, S, X et
R conservant par ailleurs l'ensemble des définitions précédemment données.

PCT/FR01/04166

Dans ces formes prátérées de l'invention, on utilise des dérivés C-glycosides répondant à la formule (II) pour lesquels R', R₁, R₂, R'₁, R'₂, R''₁, R''₂, R''₁, R''₂ étant définis comme précédemment, S, X et R conservant par ailleurs l'ensemble des définitions précédemment données.

Parmi les dérivés C-glycosides de formule (II) selon l'invention, on préfère tout particulièrement :

- le C-β-D-xylopyranoside-n-propane-2-one;
- le C-α-D-xylopyranoside-n-propane-2-one;
- 0 1-phenyl-2-(C-β-D-xylopyranoside)-ethane-1-one;
 - 1-phenyl-2-(C-α-D-xylopyranoside)-ethane-1-one;
 - 1-[2-(3-hydroxy-propylamino)-propylj- C-β-D-xylopyranose;
 - 1-[2-(3-hydroxy-propylamino)-propyl]- C-α-D-xylopyranose;
 - le C-β-D-xylopyranoside-2-hydroxy-propane;
- 15 le C-α-D-xylopyrenoside-2-hydroxy-propane :
 - le C-β-D-xylopyranoside-2-amino-propane;
 - le C-α-D-xylopyranoside-2-amino-propane;
 - le C-β-D-xylopyranoside-2- phénylamino-propane ;
 - le C-α-D-xylopyranoside-2- phénylamino-propane ;
- 20 l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-xylopyranoside)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-D-xylopyranoside)-butyrique ;
 - l'acide 6-(C-fi-D-xylopyranoside)-5-céto-hexanoique;
 - l'adde 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
- 25 l'acide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-amino-hexanoique;
 l'acide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-phenylamino-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-a-D-xylopyranoside)-5-phenylamino-hexanoique ;
- 30 le 1-(C-β-D-xylopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-xylopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-céto-pentanoique ;

PCT/PR#1/94166

- l'acide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-céto-pentanoique ;
- facide 5-(C-β-D-xytopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
- l'acide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
- l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
- l'acide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-phénylamino-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-phénylamino-pentanolque ;
 - le 1-(C-β-D-xylopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-α-D-xylopyranoside)-pentane-2,5-diol;
- la 1-(C-β-D-fucopyranoside)-propane-2-one;
- la 1-(C-α-D-fucopyranoside)-propane-2-one;
 - la 1-(C-β-L-fucopyranoside)-propane-2-one;
 - la 1-(C-α-L-fucopyranoside)-propane-2-one;
- le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
- le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
- le 1-(С-β-L-fucopyranoside)-2-hydroxy-propana;
 - le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
 - te 1-(C-β-D-fucopyranoside)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-a-D-fucopyranoside)-2-amino-propane ;
- le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-2-amino-propane ;
- le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-2-amino-propane ;
- le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-2-pnénylamino-propane ;
- le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane;
- le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane ;
- 25 le 1-(C- α -L-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-fucopyranoside)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-D-fucopyranoside)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-L-fucopyranoside)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-L-fucopyranoside)-butyrique ;
- o l'acide 6-(C-β-D-fucopyranoside)-5-céto-haxanoique ;
 - l'acide.6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique ;

PCT/FR01/04166

WO 02/051828

O

- l'acide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique ;
- l'acide β-(C-α-L-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique;
- l'acide 6-(C-β-D-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique;
- l'acide 6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
- s l'acide 6-(C-ß-L-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C- α -L-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - -- l'acide 6-(C-β-D-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
- 10 Facide 6-(C-α-L-fucopyranoside)-5-emino-hexanoique ;
 - le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-hexane-2,8-diol :
 - le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-hexane-2.6-diol;
 - le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol;
- 15 l'acide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-ceto-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-α-D-fucopyranoside)-4-céto-pentanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol)-4-cêto-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-α-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol)-4-céto-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
- 20 l'acide 5-(C-α-D-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-β-L-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-α-L-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique;
 - l'acide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-α-D-fucopyranoside)-4-amino-pentanolque ;
- 25 l'acide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique;
 - l'acide 5-(C-a-L-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
 - le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
- le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-pentañe-2,5-diol;
- le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-β-D-Giucopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;

- le 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
- le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-2-amino-propane ;
- le 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-2-amino-propane;
- le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-2-phénylamino-propane ;
- le 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-2-phénylamino-propane;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-Glucopyranosyl)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-D-Glucopyranosyl)-butyrique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-céto-hexanolque ;
- 10 l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-α-D-Giucopyraπosyl)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-Giucopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-amino-hexanolque;
 - l'acide 8-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-phénylamino-hexanoique;
- 15 l'acide θ-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-phénylamino-hexanoique ;
 - le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-Glucopyranosyf)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-cèto-pentanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
- 20 l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique ;
 - radic o to b o oldophialooh) o hydroxy benealolded
 - l'acide 6-(C- α -D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique ;
 - Facide 8-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-amino-pentanoique;
 Facide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyt)-5-phénylamino-pentanoique :
- 25 facide 6-(C-α-D-Glucopyranosyf)-5-phénytamino-pentanoique ;
 - le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
 - le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
- so le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-2-amino-propane ;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-amino-propane;

PCT/PR01/04166

- le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-2-phénylamino-propane ;
- le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-phénylamino-propane;
- .l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(β-D-galactopyranosyl)-butyrique ;
- l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(α-D-galactopyranosyl)-butyrique ;
- l'acide 6-(C-β-D-gaiactopyranosyl)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyt)-5-cèto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-gaiactopyranosyt)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide θ-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
- l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-amino-hexanolque;
 - l'acide 6-(C- β -D-galactopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique;
 - le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-hexane-2,8-diol;
- 15 l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
 - Facide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-amino-pentanoique ;
- e l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-amino-pentanoique ;
 - · l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyt)-5-phénylamino-pentanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyt)-5-phénylamino-pentanoique ;
 - le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
- le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
- 25 la 1-(C-β-D-fucofuranosyl)-propane-2-one;
 - la 1-(C-α-D-fucofuranosyl)-propane-2-one ;
 - la 1-(C-β-L-fucofuranosyl)-propane-2-one;
 - la 1-(C-α-L-fucofuranosyl)-propane-2-one ;
 - la 3'-(acétamido-C-β-D-glucopyranosyl)-propane-2'-one ;
- la 3'-(acétamido-C-α-D-glucopyranosyl)-propane-2'-one;
 - la 1-(C-β-D-galectopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;

PCT/FR01/04166

- la 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-amino-propane;
- la 1-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-2-phénylamino-propane;
- la 1-(acetamido- C-α-D-glucopyranosyl)-2-phénylamino-propane;
- l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(acétamído-C-β-D-glucopyranosyl)butyrique;
- fester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(acétamido-C-α-D-giucopyranosyl)butyrique;
- l'acide 6-(acétamido- C-B-D-glucopyranosyl)-5-céto-hexanolque;
- l'acide 8-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-cêto-hexanolque;
- ľacide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexanolque;
 - l'acide 6-(acétamido- C-o-D-glucopyranosyf)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-amino-hexanolque ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique ;
- 15 l'acide 6-(acétamido- C-a-D-glucopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique ;
 - la 1-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - la 1-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
- 20 l'acide 6-(acêtamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy- pentanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy- pentanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-amino- pentanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-amino- pentanoique ;
 - racide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-phénylamino- pentanoique ;
- 25 l'acide 6-(acètamido- C-α-D-glucopyranosyt)-5-phénytamino- pentanoique ;
 - la 1-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyf)-pentane-2,6-diol;
 - la 1-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-pentane-2,6-diol.

Par ailleurs, les dérivés C-glycoside de formule (II) pour lesquels X correspond à -CO- constituent des intermédiaires de synthèse particulièrement intéressants, précisément de part la présence de ce groupement -CO- réactif, qui permet .

PCT/FR#1/04166

l'obtention de dérivés C-glycoside de formule (II) pour lesquels X correspond à -CH(OH)-, -CH(NR₁R₂)-, -CHR'-, -C(≂CHR')-, tel que cela est décrit ci-après.

Les dérivés C-glycoside de formule (II) pour lesquels X correspond à -CO- sont obtenus notamment par un procédé de synthèse qui est une adaptation de celui décrit dans le document précité publié sur internet.

La formation de dérivés C-glycoside de formule (II) pour lesquels X correspond à -CO- résulte de la condensation d'une β-dicétone sur un monosaccharide ou un polysaccharide jusqu'à 20 unités sucre, sous forme pyranose et/ou furanose et de série L et/ou D, ledit mono- ou polysaccharide présentant au moins une fonction hydroxyle obligatoirement libre et/ou éventuellement une ou plusieurs fonctions amine obligatoirement protégée.

- Ainsi, un autre objet de l'invention se rapporte à un procédé de préparation des nouveaux dérivés C-glycoside répondant à la formule (II) tels que définis cidessus et pour lesquels X correspond à -CO-, caractérisé en ce qu'il consiste :
- à dissoudre dans de l'eau ou dans un métange constitué d'eau et d'un solvant miscible dans l'eau, de préférence un solvant polaire protique, avantageusement le tétrahydrofuranne, le dioxane, la N-méthyl-pyrrolidine, le diméthylformamide, l'acétonitrile, et/ou les alcools en particulier l'éthanol, 1 équivalent d'un monosaccharide ou un polysaccharide de formule S tel que défini précédemment, à additionner entre 1 et 2 équivalents, de préférence entre 1 et 1,2 d'un composé β-dicétonique de formule générale R°-CO-CH₂-CO-R, avec R tel que définit précédemment et R° correspondant à la définition donnée précédemment pour R', à l'exception de l'hydrogène, et entre 1 et 2 équivalents, de préférence entre 1 et 1,2, d'une base organique ou minérale, de préférence minérale et à chauffer le mélange réactionnel à une température comprise entre 40 et 100°C, de préférence entre 5 et 90 °C, pendant une durée comprise entre 3 et 30h, de préférence entre 5 et 15h,
 - puis, après refroidissement, à laver le millieu réactionnel avec un solvant organique pouvant être choisi permi l'acétate d'éthyle, le dichlorométhane, le diéthylether, le disopropyléther, le terbutylméthyléther, la méthyléthylcétone.

WO 92/051828

PCT/FR01/04166

- à neutraliser la phase aqueuse par un acide minérale ou organique ou par passage sur une résine acide, de préférence sur une résine acide,
- à concentrer puis à co-évaporer avec un solvant organique choisi parmi l'éthanoi, le méthanoi, le toluène et/ou l'isopropanoi,
- à sècher sous vide le produit obtenu, puis éventuellement à le purifier par chromatographie et/ou cristallisation.

Des exemples détaillés de préparation des dérivés C-glycoside répondant à la formule (II) tels que définis ci-dessus et pour lesquels X correspond à -CO- sont donnés dans les exemples sans pour autent limiter l'invention.

Le procédé de synthèse selon l'invention présente l'avantage de permettre un accès rapide et facile aux nouveaux dérivés C-glycoside répondant à la formule (ii) tels que définis ci-dessus et pour lesquels X correspond à -CO-, du fait qu'ils sont obtenus en une seule étape en utilisant comme solvant de l'eau ou dans un mélange constitué d'eau et d'un solvant miscible dans l'eau, l'eau ou ledit mélange étant compatibles avec la chimie des sucres présentant des fonctions hydroxyles sous forme libre.

En outre, les rendements sont excellents, pratiquement quantitatifs.

Les dérivés C-glycoside de formule (II) pour lesquels X correspond à -CH(OH)-,
-CH(NR:R₂)-, -CHR'-, -C(=CHR')-, sont obtenus à partir des dérivés C-glycoside
de formule (II) pour lesquels X correspond à -CO- par des procédés blen connu
de l'homme du métier comme par exemple ceux décrits dans Advanced Organic
Chemistry, Reactions, Mechanisms and Structure, Jerry March (IV Edition) 1992.
Ces procédés peuvent éventuellement nécessiter la protection et déprotection
des fonctions hydroxyles, ces méthodes de protection et déprotection étant
également bien connues de l'homme du métier comme par exemple celles
décrites dans le document Protective Groups in Organic Synthesis, T. W. Greene,
P. G. M. Wuts (Wiley Interscience).

En outre, certaines fonctions hydroxyles des dérivés C-giycoside de formule (II) peuvent être sulfatées après protections sélectives des autres fonctions

PCT/FR01/04166

hydroxyles. Cette réaction de sulfatation après protection est notamment décrite par A. Lubineau dans la référence J. Chem. Soc. Chem. Commun., 1993, page 1419.

Des exemples détaillés de préparation des composés selon l'Invention sont donnés par ailleurs dans les exemples.

Un autre objet de l'invention concerne une composition qui comprend au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (il) tel que défini ci-dessus.

Bien entendu, la composition selon l'invention peut comprendre les dérivés C-glycoside répondant à la formule (II) seuls ou en mélanges en toutes proportions

La quantité de dérivés C-glycosides répondant à la formule (II) peuvent utilisable dans les compositions seion l'invention, dépend bien évidenment de l'effet recherché et doit être en une quantité efficace pour stimuler la synthèse de l'acide hyaturonique et des protéoglycannes par les fibroblastes et les kératinocytes.

Pour donner un ordre de grandeur, la composition de l'invention peut contenir au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (ii) en une quantité représentant de 0,00001 % à 25% du poids total de la composition et préférentiellement en une quantité représentant de 0,0001 % à 10% du poids total de la composition.

25 La composition selon l'invention peut être destinée à une application cosmétique ou pharmaceutique, particulièrement dermatologique. De préférence la composition selon l'invention est destinée à une application cosmétique.

Avantageusement, les compositions selon l'invention sont des compositions de lavage et/ ou de maquillage et/ ou démaquillage de la peau du corps et/ ou du visage et/ ou des muqueuses (par exemple les lèvres) et/ ou du cuir chevelu et/ou des cheveux et/ ou des ongles, et/ ou des cils et/ ou des sourcis.

PCT/FR01/04166

Un autre objet de l'invention se rapporte également à l'utilisation de la composition telle que définie précédemment pour le traitement cosmétique des matières kératiniques, telles que les cheveux, la peau du corps et/ ou du visage, les cils, les sourcils, les ongles, les muqueuses.

Un autre objet de l'invention se rapporte à l'utilisation de la composition telle que définie précédemment pour améliorer l'apparence des matières kératiniques,

La composition selon l'invention peut être ingérée, injectée ou appliquée sur la peau (sur toute zone cutanée du corps), les cheveux, les ongles ou les muqueuses (buccale, jugale, gingivale, génitale, conjonctive).

Selon le mode d'administration, la composition de l'invention peut se présenter sous toutes les formes galéniques normalement utilisées, particulièrement en cosmétologie.

Une composition préférée de l'Invention est une composition cosmétique destinée à une application topique.

Pour une application topique sur la peau, la composition utilisable selon l'invention peut avoir la forme notamment de solution aqueuse ou huileuse ou de dispersion du type lotion ou sérum, d'émulsions de consistance liquide ou semi-tiquide du type lait, obtenues par dispersion d'une phase grasse dans une phase aqueuse (H/E) ou inversement (E/H), ou de suspensions ou émulsions de consistance molle du type crême ou gel aqueux ou anhydres, ou encore de microcapsules ou microparticules, ou de dispersions vésiculaires de type lonique et/ou non ionique. Ces compositions sont préparées selon les méthodes ueuelles.

La composition selon l'Invention comprend bien évidemment un support cosmétiquement acceptable et peut se présenter sous toutes les formes galéniques normalement utilisées pour une application topique, notamment sous forme d'une solution aqueuse, hydroalcoolique ou huileuse, d'une émutsion huile-dans-eau ou eau-dans-huile ou multiple, d'un gel aqueux ou huileux, d'un produit anhydre liquide, pâteux ou solide, d'une dispersion d'huile dans une phase aqueuse à l'aide de sphérules, ces sphérules pouvant être des nanoparticules

PCT/FR01/04166

38 polymériques telles que les nanosphères et les nanocapsules ou mieux des vésicules lipidiques de type ionique et/ou non-ionique.

Cette composition peut être plus ou moins fluide et avoir l'aspect d'une crème blanche ou colorée, d'une pommade, d'un lait, d'une totion, d'un sérum, d'une pâte, d'une mousse. Elle peut éventuellement être appliquée sur la peau sous forme d'aérosol. Elle peut également se présenter sous forme solide, et par exemple sous forme de stick. Elle peut être utilisée comme produit de soin, comme produit de nettoyage, comme produit de maquillage ou encore comme simple produit déodorant.

La composition utilisable selon l'invention peut aussi être une composition pour soins capillaires, et notamment un shampooing, une lotion de mise en plis, une totion traitante, une crème ou un gel colifant, une composition de teintures (notamment teintures d'oxydation) éventuellement sous forme de shampooings colorants, des lotions restructurantes pour les cheveux, une composition de permanente (notamment une composition pour le premier temps d'une permanente), une lotion ou un gel antichute, un shampooing antiparasitaire, etc.

Les quantités des différents constituants des compositions utilisables selon l'invention sont celles classiquement utilisées dans les domaines considérés.

Ces compositions constituent notamment des crèmes de nettoyage, de protection, de traitement ou de soin pour le visage, pour les mains, pour les pleds, pour les grands plis anatomiques ou pour le corps, (par exemple crèmes de jour, crèmes de nuit, crèmes démaquillantes, crèmes de fond de teint, crèmes antisolaires), des fonds de teint fluides, des laits de démaquillage, des laits corporels de protection ou de soin, des laits après-solaires, des lotions, gels ou mousses pour le soin de la peau, comme des lotions de nettoyage, des lotions anti-solaires, des lotions de bronzage artificiel, des compositions pour le bain, des compositions désodorisantes comprenant un agent bactéricide, des gels ou lotions après-rasage, des crèmes épilatoires, des compositions pour traiter certaines mafadies

PCT/FR01/04166

de la peau comme l'eczéma, la rosacée, le psoriasis, les fichens, les prurits sévères.

Les compositions utilisables selon l'invention peuvent également consister en des préparations solides constituant des savons ou des pains de nettoyage.

Les compositions utilisables selon l'invention peuvent aussi être conditionnées sous forme d'une composition pour aérosol comprenant également un agent propulseur sous pression.

Lorsque la composition utilisable selon l'invention est une émulsion, la proportion de la phase grasse peut aller de 5% à 80% en poids, et de préférence de 5% à 50% en poids par rapport au poids total de la composition. Les huiles, les cires, les émulsionnants et les coémulsionnants utilisés dans la composition sous forme d'émulsion sont choisis parmi ceux classiquement utilisés dans le domaine cosmétique. L'émulsionnant et le coémulsionnant sont présents, dans la composition, en une proportion allant de 0,3% à 30% en poids, et de préférence de 0,5 à 20% en poids par rapport au poids total de le composition. L'émulsion peut, en outre, contenir des vésicules lipidiques.

Lorsque la composition utilisable selon l'invention est une solution ou un gel huileux, la phase grasse peut représenter plus de 90% du poids total de la composition.

De façon connue, la composition de l'invention peut contenir également les adjuvants habituels dans les domaines cosmétiques et dermatologique, tels que les gélifiants hydrophiles ou lipophiles, les actifs hydrophiles ou lipophiles, les conservateurs, les antioxydants, les solvants, les parfums, les charges, les filtres, les pigments, les agents chélateurs, les absorbeurs d'odeur et les matières colorantes. Les quantités de ces différents adjuvants sont celles classiquement utilisées dans les domaines considérés, et par exemple de 0,01% à 20 % du poids total de la composition. Ces adjuvants, seion leur nature, peuvent être

PCT/FR01/04166

40 introduits dans la phase grasse, dans la phase aqueuse, dans les vésicules lipidiques et/ou dans les nanoparticules.

Lorsque la composition de l'invention est une émulsion, la proportion de la phase grasse peut aller de 5 % à 80 % en poids, et de préférence de 5 % à 50 % du poids total de la composition. Les hulles, les émulsionnants et les coémulsionnants utilisés dans la composition sous forme d'émulsion sont choisis parmi ceux classiquement utilisés dans le domaine considéré. L'émulsionnant et le coémulsionnant sont présents, dans la composition, en une proportion allant de 0,3 % à 30 % en poids, et de préférence de 0,5 % à 20 % du poids total de la composition.

Comme huiles ou cires utilisables dans l'invention, on peut citer les huiles minérales (huile de vaseline), les huiles végétales (fraction liquide du beurre de karité, huile de tournesol), les huiles animales (perhydrosqualène), les huiles de synthèse (huile de Purcellin), les huiles ou cires siliconées (cyclométhicone) et les huiles fluorées (perfluoropolyéthers), les cires d'abeille, de carnauba ou paraffine. On peut ajouter à ces huiles des alcools gras et des acides gras (acide atéanque). Comme émulsionnants utilisables dans l'invention, on peut citar par exemple le stéarate de glycérol, le polysorbate 60 et le mélange de PEG-8/PEG-32/Glycol Stéarate vendu sous la dénomination de Tefose® 63 par la société Gattefosse.

Comme solvants utilisables dans l'invention, on peut citer les alcools inférieurs, notamment l'éthanol et l'Isopropanol, le propylène glycol.

Comme émulsionnants et coémulsionnants utilisables dans l'invention, on peut citer par exemple les esters d'acide gras et de polyéthylène glycol tels que le stéarate de PEG-40, le stéarate de PEG-100, les esters d'acide gras et de polyol tels que le stéarate de glycéryle et le tristéarate de sorbitane.

Comme gétifiants hydrophiles utilisables dans l'invention, on peut citer les polymères carboxyvinyliques (carbomer), les copolymères acryliques tels que les copolymères d'acrylates/aikylacrylates, les polyacrylamides, les polyaccharides

PCT/PR01/04166

tels que l'hydroxypropyicellulose, les gommes naturelles et les argiles, et, comme gélifiants lipophiles, on peut citer les argiles modifiées comme les bentones, les sels métalliques d'acides gras comme les stéarates d'aluminium et la silice hydrophobe, éthylcellulose, polyéthylène.

Bien entendu, au moins un dérivé C-glycoside de formule (II) peut être utilisé dans la préparation de compositions cosmétiques et/ou pharmaceutiques, particulièrement dermatologiques, destinées à stimuler ou à traiter la synthèse ou de la sécrétion des GAGs et/ou des PGs, en vue de corriger les effets négatifs desdites insuffisances, en particulier d'amétiorer l'état fonctionnel des cellules de la peau, notamment du derme.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention ressortiront mieux des exemples qui suivent, donnés à titre illustratif et non limitatif. Dans ce qui suit ou ce qui précède, les proportions sont données en pourcentage pondéral, sauf indications contraires.

Exemple 1 : Exemple de dérivé C-glycoside de xylose

Synthèse de la C-β-D-xylopyranoside-n-propane-2-one de formule (i)

Schéma réactionnel

PCT/PR01/04166

Mode Opératoire :

Dans un tricol de 25 ml muni d'un réfrigérant, d'un thérmomètre ainsi que d'une agitation magnétique, on dissout le D-xylose (1 g, 6,66 mmol) dans 10ml d'eau puis on additionne la penta-2,4-dione (0,62 ml, 8 mmol) et le bicarbonate de sodium (839 mg, 10 mmol). Le mélange est agité pendant 6 heures à 90°C. Le milleu réactionnel est ensuite lavé avec du dichlorométhane (2 fois 5 ml). La phase aqueuse est passée sur une résine Dowex 50X-200 qui a été préalablement conditionnée par des lavages aqueux (la solution finale est à pH 3-4). On concentre puis on co-évapore avec de l'éthanoi.

42

10 L'huile marron clair obtenue est séchée sous vide (600 mg, soit un rendement de 76%).

RMN ¹H : conforme à la structure attendue.

15 Exemple 2 : Exemple de dérivés C-glycoside de fucose

Avec le L-fucose comme produit de départ, cette méthode conduit à un mélange de 2 isomères :

- la 1-(C-β-L-fucopyranoside)-propane-2-one ;, de formule (ii) et,
- la 1-(C-β-L-fucofuranosyl)-propane-2-one, de formule (iii).

Mode Opératoire:

PCT/FR01/04166

Dans un tricol de 25 ml muni d'un réfrigérant, d'un thermomètre ainsi que d'une agitation magnétique, on dissout le L-fucose (0,913 g, 5,66 mmol) dans 10ml d'eau puis on additionne la penta-2,4-dione (0,685 ml, 6,67 mmol) et le bicarbonate de sodium (0,70 g, 8,34 mmol). Le mélange est agité pendant 6 heures à 90°C. Le milieu réactionnel est ensuite lavé avec du dichlorométhane (2 fois 15 ml). La phase aqueuse est passée sur une résine Dowex 50X-200 qui a été préatablement conditionnée par des lavages aqueux (la solution finale est à pH 3-4). On concentre puis on co-évapore avec de l'éthanol.

L'huile jaune obtenue est séchée sous vide (674 mg, soit un rendement de 59%).

Exemple 3 : Exemple de protection de dérivé C-glycoside de xylose

10 L'hulle est chromatographiée sur gel de silice (éluant : MeOH/CH₂Cl₂ (1/9)

 Synthèse de la C-β-D-(3.4.5-triacetoxy)xylopyranoside-n-propane-2-one de formule (iv)

Dans un tricol on solubilise le 1-(3,4,5-trihydroxy-tétrahydro-pyran-2-yl)-propan-2one (5,58 mmol) dans 10mL d'anhydride acétique et on additionne une quantité catalytique de ZnCl₂. On laisse agiter pendant une nuit à température amblante, Après une nuit d'agitation on dilue avec l'acétate d'éthyle, la phase organique est lavée avec une solution saturée de NaHCO₃, puis lavé trois fois avec de l'eau, séché sur MgSO₄, filtré et évaporé. On obtient le sucra peracetylé avec un rendement quantillatif.

Exemple 4 : Exemple de réduction de la cétone en hydroxyle de dérivé C-glycoside de xylose (Dérivé C-glycoside de formule (I) pour lesquels X correspond à -CH(OH)-).

PCT/FR01/04166

Synthèse de la C- β -D-xylopyranoside-2-hydroxy-propane de formule (vi) :

- Dans un ballon de 25 ml on dissout le dérivé xylose (5,56 mmol) dans 10mL de méthanol et on refroidit à 0°C. On additionne par petites portions le borohydrure de sodium (7 mmol) puis on laisse le milieu réactionnel revenir à température ambiante et sous agitation pendant 15 heures. On refroidit le métange à 0°C auquel on ajoute 5mL d'eau et une solution d'acide chlorhydrique (1N) jusqu'à obtentr un milieu réactionnel à pH 1 puis on extrait trois fois au butanol. La phase organique est lavée deux fois avec une solution de chlorure de sodium saturée puis séchée sur suifate de sodium, filtrée et concentrée au maximun. Obtention d'une huile jaune.
- Exemple 5 : Exemple d'alkylation réductrice de la cétone en amine de dérivé C-glycoside de xylose (Dérivé C-glycoside de formule (I) pour lesquels X correspond à -CH(NR₁R₂)-).

Synthèse de la C-β-D-xylopyranoside-2-phenylamino-propane de formule (vii)

PCT/FR01/04166

Dans un tricol de 25 mL muni d'un réfrigérant, d'un thermomètre ainsi que d'une agitation magnétique, on dissout le C-β-D-(3.4.5-triacetoxy)xylopyranoside-n-propane-2-one (1 g. 3,20 mmol) dans 15mL de méthanol puis on additionne la benzylamine (0,34g, 3,20 mmol). Le métange est agité pendant 30 minutes à 50°C. On concentre au maximun le milieu réactionnel. Obtention d'une huile qui est séchée sous vide. Cette huile est diluée dans 15mL d'éthanol et on additionne par petites portions le borohydrure de sodium (0,12g, 3,20 mmol). Puis on laisse le milieu réactionnel sous agitation pendant 2 heures. On refroidit le métange à 0°C auquel on sjoute 5mL d'eau et une solution d'acide chlorhydrique (1N) jusqu'à obtenir un milieu réactionnel à pH 1 puis on extrait. La phase organique est lavée deux fois avec une solution de chlorure de sodium saturée puis séchée sur sulfate de sodium, filtrée et concentrée au maximun. Obtention d'une huile.

L'étape de déprotection est réalisée suivant le mode opératoire général décrite cidessous dans l'exemple 8.

Exemple 6 : Exemple de transformation de la cétone en chaîne alkyl par la réaction de Wittig de dérivé C-glycoside de xylose (Dérivé C-glycoside de formule (I) pour lesquels X correspond à -CHR'-).

Synthèse de l'ester éthyllque de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-xylopyranoside)-butyrique de formule (viii) :

PCT/FR01/04166

Réaction de Wittig :

Dans un tricol de 50 mL muni d'un réfrigérant, d'un thermomètre ainsi que d'une agitation magnétique, on dissout 0,03 mmol de NaH (dispersion dans l'huile) dans 50 ml de toluène anhydre, sous azota. On l'addition à cette solution goutte à goutte 0,03 mmol de triethyl phosphonoacetate en gardant la température entre 30-35°C. Après addition, on laisse agité pendant 1 h à température ambiante. A cette solution claire on additionne goutte à goutte 0,03 mmol de 1-(3,4,5-triacétoxy-tetrahydro-pyran-2-yi)-propan-2-one dans 6mL de toluène anhydre en maintenant la température à 20-25°C. Après addition on chauffe à 60-65°C pendant 15 minutes, puis on refroidit à 15-20°C. Le précipité formé est décanté, et le produit pâteux est relavé trois fois avec du toluène à 60°C (attention on décante chaque fois à température ambiante). Les phases de toluène sont rassemblés, évaporés à sec et le produit obtenu est séparé sur colonne de silicagel.

Réduction de la double fiaison :

0,1 mmole de produit de départ a été dissous dans 10 ml éthanol et hydrogéné à 8 barr en présence de Pd/C (10%). Après 3 heures la réaction est filtrée sur célite puis le filtrat est évaporé.

L'étape de déprotection est réalisée suivant le mode opératoire général décrite cidessous dans l'exemple 8.

25 Exemple 7 : Etape de déprotection des fonctions O-acétylès

On prépare une solution de dérivé acétylé de xylose (5 mmol) dans 10 ml du méthanol. On additionne 3 équivalent molaire de méthanolate de sodium (MeONa) et on agîte durant 3 à 12h. On évapore le méthanol, on dilue avec de l'eau. La phase aqueuse est passée sur une résine Dowex 50X-200 qui a été préalablement conditionnée par des lavages aqueux (la solution finale est à pH 3-4). On concentre puis on co-évapore avec de l'éthanoi.

25

PCT/PR01/04166

Exemple 8 : 1-phenyl-2-(C-β-D-xylopyranoside)-ethane-1-one

Dans un tricol de 250 ml dissoudre 1 équivalent de D-xylose (0,0333 mol; 5 g) dans environ 50 ml d'eau; ajouter 1,5 équivalents d'hydrogénocarbonate de sodium (0,4995 mol; 4,2 g), 50 ml d'eau et 1,2 équivalents de dibenzoyleméthane (0,0399 mol; 9 g) par petites apatulées (réaction exothermique).

Chauffer à 90 °C pendant 8 heures.

Laisser le milieu réactionnel revenir à température ambiante, et filtrer le précipité formé (ce précipité correspond au dibenzoylméthane en excès); effectuer 2 extractions auccessives au dichlorométhane et extraire la phase aqueuse avec 2 fractions de 50 ml de butanol ; puis laver la phase butanol avec 2 fractions de 50 ml d'eau asturée en NaCl. Concentrer à sec la phase organique butanol récupérée et solubilisation du précipité formé dans de l'eau et passage sur résine échangeuse d'ions Dowex 50W 2.200; concentre à sec les fractions récupérées. Purifier le précipité obtenu sur colonne de silice en utilisant un mélange 3 % méthanol / 97 % dichlorométhane comme étuant.

Obtention de 480 mg d'un précipité beige

Exemple 9: 1-[2-(3-hydroxy-propylamino)-propyl]- C-β-D-xylopyranose

Dans un tricol de 50 ml dissoudre 1 équivalent de 1-(3,4,5-trihydroxy-tetrahydropyran-2-yl-propan-2-one (2,6316 mmol; 500 mg) dans environ 20 ml de

PCT/FR#1/04166

méthanol; ajouter 1 équivalent de 3-amino-1-propanol (2,6316 mmol; 0,2 ml), et agiter à température ambiante pendant 6 heures. Ajouter 1,4 équivalents de borohydrure de sodium (3,684 mmol; 140 mg) par petites spatulées (réaction exothermique) et laisser agiter à température ambiante pendant 12 heures.

Concentrer à sec le milieu réactionnel et diluer l'huile obtenue dans le minimum d'éthanoi; passer ce mélange sur fritté de silice afin d'étiminer les sels de bore; concentrer à sec le filtrat.

Obtention de 100 mg d'une hulle beige (rendement = 15 %).

Exemple 10 : Etudes de l'effet de dérivés C-glycosides sur la synthèse de l'acide hyaluronique :

L'étude est faite par mesure de l'incorporation de glucosamine radioactive dans la matrice néosynthétisée par des cultures de fibroblastes dermiques humains normaux. L'incorporation de glucosamine radioactive indique une néosynthèse spécifique de glycosaminoglycannes via une incorporation de la forme acétylée de cette glucosamine.

- Les cultures de fibroblastes sont effectuées selon les méthodes classiques de culture cellulaire, à savoir en milieu MEM/M199 vendu par la société Gibco, en présence de bicarbonate de sodium (1.87 mg/ml) de L-glutamine (2 mM), de pénicilline (50 Ul/ml) et de 10% de sérum de veau foetal (Gibco).
- Le test est effectué sur culture de cellules à 80% de confluence en plaque de 96
 puits. Le dérivé C-glycoside aux concentrations de 0,1 à 30 mM est mis en
 contact avec les cellules pendant 48 heures. Le marquage avec la glucosamine
 radioactive (D-(8-H³]-glucosamine , Amersham TRK398 (814 Gbq/mmol, 22
 Ci/mmol)) est effectué pendant 24 heures.
- Le taux de glucosamine radioactive incorporée est mesuré en fin de test par adsorption des molécules anioniques sur billes de Q-sepharose suivit d'une désorption des molécules peu et moyennement anioniques avec urée 6M plus NaCl 0,2M. Une fois lavée, le comptage de la radioactivité incorporée dans les molécules très cationiques restées sur le support est effectué.

PCT/FR#1/94166

48

Les résultats sont évalués par apport à un témoin constitué par des cellules n'ayant pas été traitées avec le dérivé C-glycoside de formule (I).

Un témoin positif (TGFB à 10 ng/mi) connu pour stimuler la synthèse des GAGs est introduit dans le test comme référence positive.

Les résultats sont présentés dans le tableau suivant :

Traitement		valeur	ba	n	%	p.
Contrôle (milieu de culture)		7793-7881	274-176	3-3	100-100	-
Controle positif (TGFβ)		27124-34865	947-2849	3-3	348-454	<0.01 <0.01
D-Xylose	0.5mM 0.1mM	4063 6588	347 489	3	86 102	>0.05 >0.05
C-β-D-xylopyranoside- 2-hydroxy-propane	3 mM 1 mM 0.3mM	18271 14209 - 11634	1373 1799 626	3 3 3	218 169 139	P<0.01 P<0.01 P<0.05
1-Phenyl-2-(C-β-D- xylopyranoside)- ethane-1-one	1 mM 0.3mM 0.1mM	7941 8545 10113	172 653 890	3.	95 102 120	p>0.05 p>0.05 p>0.05
1-[2-(3-hydroxy- propylamino)-propyl}- C-β-D-xylopyranose	1 mM 0.3mM 0.1mM	14832 11585 11658	343 804 1084	3 3 3	140 109 110	P<0:01 p>0.05 p>0.05
C-β-D-xylopyranoside- n-propane-2-one	10mM 2mM 0.4mM	12507-9811 11014 8564	1201 639 625	3 3 3 3	161 131 141	<0.01 >0.05 <0.01 >0.08

Les valeurs mesurées sont données en coups par minute (cpm)

sd : déviation standard p : intervalle de confiance

n : replicates

PCT/FR01/04166

50

Ces résultats montrent que :

- la C-β-D-xylopyranoside-n-propane-2-one stimule l'incorporation de glucosamine radioactive entre les concentrations de 0.4, 2 et 10 mM :
- la C-β-D-xylopyranoside-2-hydroxy-propane stimule l'incorporation de glucosamine radioactive aux concentrations de 0.1; 0.3 et 1 mM;
 - la 1-Phenyl-2-(C-β-D-xylopyranoside)-ethane-1-one et la 1-(2-(3-hydroxy-propylarmino)-propyl]- C-β-D-xylopyranose stimulent l'incorporation de glucosamine radioactive aux concentrations de 0.3; 1 et 3 mM.

Ainsi, les dérivés C-glycosides salon l'invention stimulent l'incorporation de glucosamine radioactive ce qui indique une néosynthèse de glycosaminoglycannes vis une incorporation de la forme acétylée de cette glucosamine.

Exemple 11: Compositions selon l'invention

Composition 1 : Crème Hulle dans Eau (H/E) :

20	Monostéarate de glycérol	. 6,0%
	Alcool stearylique	4.0%
	Huile de vaseline	10,0%
	Huile de silicone .	5,0%
	C-β-D-xytopyranoside-n-propane-2-one	10,0%
25	Glycérine .	8,0%
	Polymere carboxyvinylique type Carbopol	0,3%
	Conservateurs	0.4%
	Parfum .	0,5%
	triéthanolamine	0,3%
30	Eau qsp	100%

WO 92/051828		PCT/FR01/04166	
	51 .		
	Composition 2 : Crème Eau dans Huile (E/H):		
	Octyl dodécanol	10,0%	
	Stéarate de magnésium	4,0%	
5	Cire d'abelle naturelle	. 5,0%	
	Sesquioléate de sorbitan	4,5%	
	Mono et distéarate de glycérol et stéarate de potassium	1,0%	
	Huile de vaseline	22,0%	
	Huile de Jojoba	4,0%	
10	C-β-D-xylopyranoside-n-propane-2-one	2.5%	
	Conservateurs	0,4%	
	Parfum	0.6%	
	Eau qsp	100%	
15	·		
	Composition 3 : Gel Hydratani :		
	C-β-D-xylopyranoside-n-propane-2-one	5,0%	
	Glycérine	12,0%	
	· Copolymère acrylamide/acrylamido 2-méthyl		
26	propane sulfonate de sodium à 40% dens		
	isoparaffine/eau (type SEPIGEL 305)	5,0%	
	Mélange de poly diméthylsiloxane		
	groupements alpha-omega hydroxylé et de		
	cyclopenta dimethylsiloxane (15/85)	2,0%	
25	Conservateurs	0,4%	
	Parfum .	0,6%	
	Eau dsp	100%	

PCT/FR01/04166

REVENDICATIONS

1. Utilisation, d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) sulvante :

dans laquelle,

- S représente un monosaccharide ou un polysaccharide jusqu'à 20 unités sucre, sous forme pyranose et/ou furanose et de série L et/ou D, ledit monoou polysaccharide présentant au moins une fonction hydroxyle obligatoirement libre et/ou éventuellement une ou plusieurs fonctions amine éventuellement protégée,
- 15 la liaison S-CH₂X représente une liaison de nature C-anomèrique,
 - X représente un groupement choisi parmi: -CO-, -CH(OH)-, -CH(NR₁R₂)-, -CHR'-, -C(=CHR')-.
- R représente une chaîne alkyle, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée, un cycle cycloalkyle, cycloperfluoroalkyle, cyclohydrofluoroalkyle, comprenant de 1 à 18 atomes de carbone, un radical phenyle ou benzyle, la dite chaîne, ledit cycle ou ledit radical pouvant être éventuellement interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisi permi l'oxygène, le souffre, l'azote, le silicium, et éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi -OR'1, -SR"1, -NR"1R'2, -COOR"2, -CONHR"2, -CN, halogène, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle et/ou au moins un radical cycloalkyle, aryle, hétérocyclique éventuellement substitués.
- R', R₁, R₂, identiques ou différents ont la même définition que celle donnée pour R, et peuvent également représenter un hydrogène et un radical hydroxyle.

PCT/FR01/04166

 R'₁, R'₂, R"₁, R"₂, R"₁, R"₂, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical choisi parmi un radical alkyle, hydroxyle, perfluoroalkyle et/ou hydrofluoroalkyle, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, comprenant de 1 à 30 atomes de carbone.

dans une composition cosmétique comprenant un milieu physiologiquement acceptable, la dite composition étant destinée à stimuler la synthèse des glycosaminoglycannes contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-acetyl-D-glucosamine et/ou des protéoglycannes, par les fibroblastes et/ou les kératinocytes.

- 2. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside de formule (I) telle que définie dans la revendication précédente dans une composition cosmétique comprenant un milleu physiologiquement acceptable, en tant qu'agent destiné à stimuler la synthèse des glycosaminoglycannes contenant un résidu D-glucosamine et/ou Nacélyi-D-glucosamine, et/ou des protéoglycannes, par les fibroblastes et/ou les kératinocytes.
- 3. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le dérivé ou la composition est destiné à stimuler la synthèse de l'acide hyaluronique et/ou des protéoglycannes contenant de l'acide hyaluronique.
- 4. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside de formule (I) telle que définile dans la revendication 1, pour la fabrication d'une composition pharmaceutique ou dermatologique comprenant un milleu physiologiquement acceptable, la dite composition étant destinée à stimuler la synthèse des glycosaminoglycannes contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-aoétyl-D-glucosamine, et/ou des protéoglycannes, par les fibroblastes et/ou les kératinocytes.
 - 5. Utilisation selon la revendication précédente, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique ou dermatologique est destinée à stimuler la

PCT/PR01/04166

synthèse de l'acide hyaluronique et/ou des protéoglycannes contenant de l'acide hyaluronique.

- 6. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que R', R₁, R₂, identiques ou différents ont la même définition que celle donnée pour R dans la revendication 1, et peuvent également représenter un radical hydroxyle.
- 7. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que S représente un monosaccharide ou un polysaccharide contenant Jusqu'à 6 unités sucre, sous forme pyranose et/ou furanose et de série L et/ou D, ledit mono- ou polysaccharide présentant au moins une fonction hydroxyle obligatoirement libre et/ou éventuellement une ou plusieurs fonctions amine obligatoirement protégée.
- 8. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondent à la formule (I) selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que S représente un monosaccharide choisi parmi le D-glucose, le D-galactose, le D-mannose, le D-xylose, le D-lyxose, le L-fucose. L-arabinose, le L-framnose, l'acide D-glucuronique, l'acide D-glucuronique, l'acide D-glucosamine, la N-acétyl-D-galactosamine.
- 9. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que S représente un monosaccharide choisì parmi le D-glucose, le D-xylose, la N-acétyl-D-glucosamine ou le L-fucose.
- 10. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que S représente le D-xytose.

PCT/FR01/04166

11. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que S représente un polyseccharide contenant jusqu'à 6 unités sucre.

55

- 5 12. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 et 11, caractérisée en ce que S représente un polysaccharide contenant jusqu'à 6 unités sucre cholsis parmi le D-maltose, le D-taclose, le D-cellobiose, le D-maltotriose, un disaccharide associant un acide uronique choisi parmi l'acide D-iduronique ou l'acide D-glucuronique avec une hexosamine choisi parmi la D-galactosamine, la D-glucosamine, la N-acétyl-D-galactosamine, la N-acétyl-D-glucosamine, un oligosaccharide contenant au moins un xylose.
- 13. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, 11 et 12, caractérisée en ce que S représente un polysaccharide contenant au moins un xylose choisi parmi le xylobiose, le méthyl-β-xylobioside, le xylotriose, le xylotétraose, le xylopentaose et le xylotexaose.
- 14. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) sejon l'une quelconque des revendications 1 à 7, 11 à 13, caractérisée en ce que S représente le xylobiose.
- 15. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) selon l'une quelcorque des revendications précédentes, caractérisée en ce que X représente un groupement choisi parmi -CO-, -CH(OH)-, -CH(NR₁R₂)-, -CH₂-, -C(=CHR')-.
- 16. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) seton l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que X représente un groupement choisi parmi -CO-, -CH(OH)- ou -CH(NH2)-.

WO 92/051828

- Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que R représente une chaîne alkyle, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée, un cycle cycloalkyle, cycloperfluoroalkyle, cyclohydrofluoroalkyle, comprenant de 1 à 6 atomes de carbone, un radical phényle ou benzyle la dite chaîne, ledit cycle ou ledit radical pouvant être éventuellement interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi l'oxygène, le souffre, l'azote, le silicium, et éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi -OR1, -SR1, -NR1,R2, -COOR12, -CONHR12, -CN, halogène, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle et/ou au moins un radical cycloalkyle, aryle, hétérocyclique éventuellement substitués.
- 18. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) est choisi parmi au moins un des dérivés suivants :
 - le C-β-D-xylopyranoside-n-propane-2-one;
 - le C-a-D-xylopyrenoside-n-propane-2-one;
 - 1-phenyl-2-(C-β-D-xylopyranoside)-ethane-1-one;
- 20 1-phonyl-2-(C-α-D-xylopyranoside)-ethane-1-one;
 - 1-[2-(3-hydroxy-propylamino)-propyl]- C-β-D-xylopyranose;
 - 1-[2-(3-hydroxy-propylamino)-propyl]- C-α-D-xylopyranose;
 - le C-β-D-xylopyranoside-2-hydroxy-propane;
 - le C-α-D-xylopyranoside-2-hydroxy-propane ;
- 25 le C-β-D-xylopyranoside-2-amino-propane;
 - le C-α-D-xylopyranoside-2-amino-propane;
 - le C-β-D-xylopyranoside-2- phénylamino-propane ;
 - le C-α-D-xylopyranoside-2- phénylamino-propane ;
 - l'ester éthytique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-xylopyranoside)-butyrique ;
- 30 l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-D-xylopyranoside)-butyrique
 - l'acide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-céto-hexanoique ;

WO 92/051828

- l'acide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-hydroxy-hexanolque ;
- l'acide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
- facide 6-(C-B-D-xylopyranoside)-5-amino-hexanoique;
- l'acide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
- l'acide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-phenylamino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-phenylamino-hexanoique ;
 - le 1-(C-β-D-xylopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C- α -D-xylopyranoside)-hexane-2,6-dlol;
 - l'acide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-4-cèto-pentanoique ;
- 10 l'acide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-céto-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C- α -D-xylopyranoside)-4-hydroxy-pentano \hat{q} ue ;
 - l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
- facide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-amino-pentanoique;
- 15 l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-phénylamino-pentanoique ;
 - Pacide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-phénylamino-pentanoique :
 - ie 1-(C-β-D-xylopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-α-D-xylopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - la 1-(C-β-D-fucopyranoside)-propane-2-one;
- 20 la 1-(C-α-D-fucopyranoside)-propane-2-one ;
- - la 1-(C-β-L-fucopyranoside)-propane-2-one;
 - la 1-(C-α-L-fucopyranoside)-propane-2-one;
 - le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
- le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
- 25 le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
 - le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
 - le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-a-D-fucopyranoside)-2-amino-propane;
- le 1-(C-3-L-fucopyranoside)-2-amino-propane;
- le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-2-amino-propane ;
 - le 1-(C-β-D-fucopyrenoside)-2-phénylamino-propane;

- le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane ;
- le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane;
- le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane ;
- l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-fucopyranoside)-butyrique :
- l'ester éthyllque de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-D-fucopyranoside)-butyrique;
- l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-L-lucopyranoside)-butyrique ;
- l'ester éthytique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-L-fucopyranoside)-butyrique;
- · l'acide 6-(C-β-D-fucopyranoside)- 5-céto-hexanoique ;
- l'acide 6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique ;
- o l'acide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique :
 - l'acide 6-(C-α-L-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - Γacide 6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
- 15 l'acide 6-(C-α-L-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique :
 - l'acide 6-(C-β-D-fucopyranoside)-5-amino-hexanolque ;
 - l'acide 6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-amino-hexanolque;
 - · Yacide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-5-amino-hexanolque;
 - radice of the report ratios of the resemble of
 - l'acide 6-(C-α-L-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
- le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-hexane-2,8-diol;
 - le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-céto-pentanoique ;
- 25 l'acide 5-(C-α-D-fucopyranoside)-4-céto-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-β-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-diof)-4-céto-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-α-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-dio!)-4-céto-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanolque ;
 - l'acide 5-(C-α-D-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanolique ;
- 30 l'acide 5-(C-β-L-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-α-L-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanolque ;

- l'acide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
- l'acide 5-(C-α-D-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique
- l'acide 5-(C-β-L-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
- l'acide 5-(C-a-L-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
- le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-2-hydroxyl-propane :
- 10 le 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
 - le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-β-D-Giucopyranosyl)-2-phénylamino-propane ;
 - le 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-2-phénylamino-propane;
- 15 l'ester éthylique de l'acide 3-méthyt-4-(C-β-D-Glucopyranosyl)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-D-Glucopyranosyl)-butyrique ;
 - l'acide 8-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-a-D-Glucopyranosyl)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexanolque ;
- 20 l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - Table of Co and Classification of the Control of th
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-amino-hexanoique;
 l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-amino-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-phénylamino-hexanolque ;
 - l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-phénylamino-hexanolque ;
- 25 le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-pentanorque;
- racide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-amino-pantanoique ;

WO 92/051828

- l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique ;
- l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-phénylamino-pentanoique ;
- l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-phénylamino-pentanoique;
- le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-pentane-2.6-diol;
- le 1-(C-α-D-Glucopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
 - le 1-(C-β-D-galactopyranosyt)-2-hydroxyl-propane;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
 - le 1-(C-β-D-galactopyranosyi)-2-emino-propane ;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyf)-2-amino-propane ;
- 10 le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-2-phénylamino-propane;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-phénylamino-propane;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(β-D-galactopyranosyl)-butyrique ;
 - f'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(α-D-galactopyranosyl)-butyrique;
 - l'acide 8-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-céto-hexanoique;
- 13 l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-amino-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
- 'l'acide 6-(C-ß-D-galactopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique ;
 - le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
- 25 · l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-cêto-pentanolque;
 - Facide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique;
 - facide 6-(C-a-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique ;
 - Γacide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-amino-pentanolque ;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-amino-pentanoique ;
- 30 l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-phémylamino-pentanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyt)-5-phénylamino-pentanoique;

PCT/FR01/04166

- le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
- le 1-(C-a-D-galactopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
- la 1-(C-β-D-fucofuranosyl)-propane-2-one;
- la 1-(C- α -D-fucofuranosyi)-propane-2-one ;
- la 1-(C-β-L-fucofuranosyl)-propane-2-one;
 - la 1-(C-α-L-fucofuranosyl)-propane-2-one;
 - la 3'-(acétamido-C-β-D-glucopyranosyl)-propane-2'-one;
 - la 3'-(acétamido-C-α-D-glucopyranosyl)-propane-2'-one
 - la 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
- 10 la 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-amino-propane;
 - la 1-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-2-phénylamino-propane ;
 - la 1-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-2-phénylamino-propane ;
 - rester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(acétamido-C-β-D-glucopyranosyl)butyrique;

61

- 15 l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(acétamido-C-α-D-glucopyranosyf)butyrique;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-céto-hexanolque ;
 - -- l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-céto-hexanoique;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique;
- l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyi)5-phenylamino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyrancsyl)5-phénylamino-hexanoique ;
- 25 la 1-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - la 1-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyt)-hexane-2,6-diol ;
 - l'acide β-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
 - l'acide β-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-cèto-pentanoique ;
 - l'acide 8-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyt)-5-hydroxy- pentanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy- pentanoique ;
 - · l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyf)-5-amino- pentanolque ; ·
 - l'acide 6-(acétamido- C-ix-D-glucopyranosyl)-5-amino- pentanoique ;

PCT/FR01/04166

WO 92/051828

- l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-phénylamino- pentanoique ;
- l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-phénylamino- pentanoique ;
- la 1-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
- la 1-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-pentane-2,6-diol.
- 19. Utilisation dans une composition cosmétique comprenant un milleu physiologiquement acceptable, d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) selon l'une quelconque des revendications précédentes, le dérivé ou la composition étant destinés à contribuer à au moins une des activités suivantes :
- 10 lutter contre le viellissement de l'épiderme,
 - maintenir et/ou stimuler l'hydratation et/ou lutter contre le dessèchement de la peau llé à une insuffisance de l'action des GAGs contenant un résidu Dglucosamine et/ou N-acétyl-D-glucosamine, en particulier de l'acide hyeiuronique.
- 15 améliorer la tonicité de la peau,
 - de maintenir ou restaurer la souplesse et l'élasticité de la paau,
 - améliorer la minéralisation de l'épiderme, rendant ainsi le peau plus saine et améliorent sa vitalité,
 - faciliter les échanges intercellulaires,
- 20 lutter contre les gerçures et l'aspect craquelé de la peau.
 - 20. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (I) telle que définie dans l'une quelconque des revendications précédentes pour la tabrication d'une composition pharmaceutique notamment dermatologique comprenant un milieu physiologiquement acceptable, la dite composition étant destinée à traiter les insuffisances de la synthèse des glycosaminoglycannes contenant un résidu D-glucosamine et/ou N-acétyl-D-glucosamine, et/ou des protéoglycannes, par les fibroblestes et/ou les kératinocytes, en vue de corriger les effets négatifs desdites insuffisances, en particulier d'améliorer l'état fonctionnel des cellules de la peau, notamment de l'épiderme.
 - 21. Utilisation selon la revendication précédente, caractérisée en ce la dite composition pharmacautique notamment dermatologique est destinée à faciliter la

PCT/PR01/04166

cicatrisation et à réparer les micro-traumatismes épidermiques ou à traiter les ulcérations cutanées, en particulier des ulcérations des jambes, ou à réduire les stria distensae de la grossesse.

- 5 22. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside de formule (i) selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que ledit dérivé est utilisé en une quantité représentant de 0,00001% à 25% du poids total de la composition.
- 23. Utilisation d'au moins un dérivé C-glycoside de formule (I) selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que ledit dérivé est utilisé en une quantité représentant de 0,0001% à 10% du poids total de la composition.
 - 24. Procédé de traitement cosmétique de la peau et/ou du cuir chevelu et/ou des muqueuses pour :
- s lutter contre le vieillissement de l'épiderme,
 - maintenir et/ou stimuler l'hydratation et/ou lutter contre le dessèchement de la peau lié à une insuffisance de l'action des GAGs contenant un résidu Dglucosamine et/ou N-acétyt-D-glucosamine, en particulier de l'acide hyaluronique,
- 20 améliorer la tonicité de la peau,
 - de maintenir ou restaurer la souplesse et l'élasticité de la peau,
 - amétiorer la minéralisation de l'épiderme, rendant pinsi la peau plus saine et amétiorant sa vitelité.
 - · faciliter les échanges intercellulaires,
- . 25 lutter contre les gerçures et l'aspect craquelé de la peau,

caractérisé en ce que l'on applique sur la peau et/ou le cuir chevelu et/ou lés muqueuses, une composition cosmétique comprenant au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (f) tel que défini dans l'une quelconque des revendications précédentes, à laisser celle-ci en contact avec la peau et/ou les muqueuses et/ou le cuir chevelu, et éventuellement à rincer.

WO 92/051828

PCT/FR01/04166

64

25. Dérivés C-glycosides répondant à la formule (II) suivante :

S, X et R tels que définis dans l'une quelconque des revendications 1 à 18, étant entendu que S est différent du D-Glucose, du D-cellobiose et du D-Mannose lorsque X représente un groupement --CO- et R représente un méthyle, et à l'exception des dérivés de formule (II) choisi parmi :

- 10 1-(2-Acétamido-2-déoxy-α-D-galactopyranosyl)-octane;
 - 1-(2-Acétamido-2-déoxy-α-D-glucopyranosyl)-octane ;
 - le 1-(α-D-Glucopyranosyl)-2-phényl-éthane;
 - le 1-(α-C-D-Giu copyranosyl)-propane;
 - le 1-(β-C-D-Glucopyranosyl)-propane;
- 15 le 1-(α-C-D-Glucopyranosyl)-2,3-propanediol :
 - le 1-(β-C-D-Glucopyranosyi)-2,3-propanediol;
 - le 1-(2-Déoxy-α-C-D-Glucopyranosyl)-2,3-propanediol;
 - le 1-(2-Déoxy-β-C-D-Glucopyranosyf)-2,3-propanediol;
 - le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-propane;
- 20 le 1-(C-β-D-ribopyranosyl)-n-propanone;
 - les dérivés C-β-D-xylopyranoside de formule suivante :



dans laquelle R₃ représente un groupe alkyle syant de 3 à 20 atomes de carbone ;

- les deux dérivés C-disaccharides 1,6-lié suivants :

PCT/FR01/04166

26. Dérivés C-glycosides répondant à la formule (II) selon la revendication précédente, caractérisé en ce que R', R₁, R₂, identiques ou différents ont la même définition que celle donnée pour R dans la revendication 1, et peuvent également représenter un radical hydroxyle.

27. Dérivé C-glycoside répondant à la formule (II) selon l'une quelconque des revendications 25 et 26, caractérisé en ce que R représente une chaîne alkyle, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée, un cycle cycloalkyle, cycloperfluoroalkyle, cyclohydrofluoroalkyle, comprenant de 1 à 6 atomes de carbone,

la dite chaîne pouvant être éventuellement interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi l'oxygène, le souffre, l'azote, le silicium, et éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi -OR'1, -SR"1, -NR"1R'2, -COOR"2, -CONHR"2, -CN, halogène, perfluoroalityle, hydrofluoroalityle et/ou au moins un radical cycloalityle, aryle, hétérocyclique éventuellement substitués;

ledit cycle pouvant être éventuellement interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi l'oxygène, le souffre, l'azote, le allicium, et éventuellement substituée par au moins un radical choisi parmi -SR"1, -NR"1R'2, -COOR"2, -CONHR"2, -CN, halogène, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle et/ou au moins un radical cycloelkyle, aryle, hétérocyclique éventuellement substitués, S et X conservant par ailleurs l'ensemble des définitions précédemment données; ledit cycle pouvant encore être éventuellement interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi le souffre, l'azote, le silicium, et éventuellement aubstituée par au moins un radical choisi parmi -OR'1, -SR"1, -NR"1R'2, -COOR"2, -CONHR"2, -CN, halogène, perfluoroalkyle, hydrofluoroalkyle et/ou au moins un radical cycloalkyle, aryle, hétérocyclique éventuellement.

PCT/FR01/04166

6

- 28. Dérivé C-glycoside répondant à la formule (ii) selon l'une quelconque des revendications 25 à 27, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi un des dérivés suivants:
- le C-β-D-xylopyranoside-n-propane-2-one;
 - le C-α-D-xylopyranoside-n-propane-2-one;
 - 1-phenyl-2-(C-β-D-xylopyranoside)-ethane-1-one;
 - 1-phenyl-2-(C-α-D-xylopyranoside)-ethana-1-one;
 - 1-[2-(3-hydroxy-propylamino)-propyl]- C-β-D-xylopyranose;
- $10 1-[2-(3-hydroxy-propylamino)-propyl]- C-<math>\alpha$ -D-xylopyranose;
 - le C-β-D-xylopyranoside-2-hydroxy-propane;
 - le C-α-D-xylopyranoside-2-hydroxy-propane;
 - . le C-β-D-xylopyranoside-2-amino-propane;
 - le C-x-D-xylopyranoside-2-amino-propane;
- 15 le C-β-D-xytopyranoside-2- phénytamino-propane ;
 - le C-α-D-xylopyranoside-2- phénylamino-propane ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-xylopyranoside)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-D-xylopyranoside)-butyrique;
 - l'acide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-céto-hexanoique ;
- 20 l'acide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-céto-hexanoique ;
 - '- l'acide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-hydroxy-hexanolque;
 - l'acide 6-(C-α-D-xytopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-amino-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
- 25 l'acide 6-(C-β-D-xylopyranoside)-5-phenylamino-hexanolque ;
 - lacide 6-(C-α-D-xylopyranoside)-5-phenylamino-hexanoique ;
 - le 1-(C-β-D-xylopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-xylopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-céto-pentanoique;
- 30 l'acide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-céto-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-β-D-xytopyranoside)-4-hydroxy-pentanolque ;
 - facide 5-(C-a-D-xylopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;

- l'acide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
- Facide 5-(C-α-D-xylopyranoside)-4-amino-pentanoique;
- facide 5-(C-β-D-xylopyranoside)-4-phénylamino-pentanoique ;
- l'acide 5-(C- α -D-xylopyranoside)-4-phénylamino-pentanolque ;
- le 1-(C-β-D-xylopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-α-D-xylopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - la 1-(C-β-D-fucopyranoside)-propane-2-one;
 - la 1-(C-α-D-fucopyranoside)-propane-2-one;
 - la 1-(C-β-L-fucopyranoside)-propane-2-one;
- 10 la 1-(C-x-L-fucopyranoside)-propane-2-one;
 - le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
 - le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
 - le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane;
 - le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-2-hydroxy-propane ;
- le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-u-D-fucopyranoside)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-a-L-fucopyranoside)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane ;
 - le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-2-phénytamino-propane ;

 - le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane ; le 1-(C-a-L-fucopyranoside)-2-phénylamino-propane;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-fucopyranoside)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-a-D-fucopyranoside)-butyrique ;
- l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-L-fucopyranoside)-butyrique ;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-L-fucopyranoside)-butyrique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique;
- l'acide β-(C-α-L-fucopyranoside)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;

- l'acide 6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
- l'acide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
- l'acide 6-(C-α-L-fucopyranoside)-5-hydroxy-hexanoique ;
- l'acide 6-(C-β-D-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
- l'acide 6-(C-α-D-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-L-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C- α -L-fucopyranoside)-5-amino-hexanoique ;
 - le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-\a-D-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol;
- le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-dioi;
- le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-céto-pentanoique ;

 - l'acide 5-(C-α-D-fucopyranoside)-4-céto-pentanoique ;
- l'acide 5-(C-β-L-fucopyranoside)-hexane-2,8-diol)-4-céto-pentanoique ;
- 15 l'acide 5-(C-α-L-fucopyranoside)-hexane-2,6-diol)-4-céto-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique;
 - l'acide 5-(C- α -D-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-β-L-tucopyranoside)-4-hydroxy-pentanolque;
 - l'acide 5-(C- α -L-fucopyranoside)-4-hydroxy-pentanoique :
- řacide 5-(C-β-D-fucopyranoside)-4-amino-pentanolque ;
- - l'acide 5-(C- α -D-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
 - l'ecide 5-(C-β-L-fucopyranoside)-4-amino-pentanoique ;
 - l'acide 5-(C-a-L-fucopyranoside)-4-emino-pentanolque ;
 - le 1-(C-β-D-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
- le 1-(C-α-D-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-β-L-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-α-L-fucopyranoside)-pentane-2,5-diol;
 - le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
 - ie 1-(C-α-D-Glucopyranosyi)-2-hydroxyl-propane;
- le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-a-D-Glucopyranosyl)-2-amino-propane;

- le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-2-phénylamino-propane ;
- le 1-(C-α-D-Glucopyranosyt)-2-phénytamino-propane ;
- l'ester éthytique de l'acide 3-méthyl-4-(C-β-D-Glucopyranosyl)-butyrique ;
- l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(C-α-D-Glucopyranosyl)-butyrique ;
- 5 l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-céto-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-a-D-Glucopyranosyi)-5-céto-hexanolque ;
 - facide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyi)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
- 10 l'acide 6-(C-a-D-Glucopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyf)-5-phénylamino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-u-D-Giucopyranosyl)-5-phénylamino-hexanoique ;
 - le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-Giucopyranosyl)-hexano-2,6-diol;
- s l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-céto-pentanoique;
 - l'acide 6-(C-α-D-Giucopyranosyl)-5-cèto-pentanoique ;
 - Facide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique;
 - l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-amino-pentanoique ;
- l'acide 6-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-hydroxy-pentanolque;
 - l'acide 6-(C-β-D-Glucopyranosyl)-5-phénylamino-pentanolque;
 - read of o-p-5- oldopytanosyy o pitanyanino pantanosque ;
 - l'acide θ-(C-α-D-Glucopyranosyl)-5-phénylamino-pentanoique ;
 - le 1-(C-β-D-Glucopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
- le 1-(C-α-D-Glucopyranosyf)-pentane-2,6-diol;
- es le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-hydroxyl-propane;
 - le 1-(C-B-D-galactopyranosyl)-2-amino-propane;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-amino-propane ;
 - le 1-(C-β-D-galactopyranosyt)-2-phénylamino-propane ;
- le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-phénylamino-propane;
 - l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(β-D-galactopyranosyl)-butyrique ;

PCT/FR03/04166

WO 02/051828

- l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(α-D-galactopyranosyl)-butyrique ;
- l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-céto-hexanolque ;
- l'acide θ-(C-β-D-galactopyranosyi)-5-hydroxy-hexanolque ;
- Γacide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C- α -D-galactopyranosyl)-5-amino-hexanolque ;
 - l'acide 6-(C- β -D-galactopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique ;
- 10 le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-fiexane-2,6-diol;
 - le 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-cèto-pentanoique ;
 - Γacide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique;
- 15 · l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-hydroxy-pentanoique;
- l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-amino-pentanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-amino-pentanoique ;

 - l'acide 6-(C-β-D-galactopyranosyl)-5-phénylamino-pentanoique ;
 - l'acide 6-(C-α-D-galactopyranosyl)-5-phénylamino-pentanoique ;
- le 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
 - le 1-(C-a-D-galactopyranosyl)-pentane-2,6-diol;
 - la 1-(C-β-D-fucofuranosyl)-propane-2-one;
 - la 1-(C-a-D-fucoturanosyf)-propane-2-one;
 - la 1-(C-β-L-fucofuranosyl)-propane-2-one;
- la 1-(C-α-L-fucofuranosyl)-propane-2-one;
 - la 3'-(acétamido-C-β-D-glucopyranosyl)-propane-2'-one;
 - la 3'-(acétamido-C-α-D-glucopyranosyi)-propane-2'-one ;
 - la 1-(C-β-D-galactopyranosyl)-2-hydroxyl-propane :
 - la 1-(C-α-D-galactopyranosyl)-2-emino-propane;
- ta 1-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-2-phénylamino-propane ;
 - la 1-(acétamido- C-a-D-glucopyranosyt)-2-phénylamino-propane ;

25

PCT/FR01/04166

- l'ester éthylique de l'acide 3-méttryl-4-(acétamido-C-β-D-glucopyranosyl)butyrique;
- l'ester éthylique de l'acide 3-méthyl-4-(acétamido-C-a-D-glucopyranosyl)butyrique;
- l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-x-D-glucopyranosyl)-5-céto-hexanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy-hexanoique;
 - l'acide 6-(acétamido- С-β-D-glucopyranosyl)-5-amino-hexanoique ;
- 10 l'acide 6-(acètamido- C-α-D-glucopyranosyf)-5-amino-hexanolque ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-B-D-glucopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique ;
 - l'acide θ-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)5-phénylamino-hexanoique ;
 - la 1-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-hexane-2,6-diol;
 - la 1-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-hexane-2,8-diol;
- l'acide θ-(acétarnido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-céto-pentanoique;
 - l'acide θ-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-céto-pentanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy- pentanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-hydroxy- pentanoique ;
 - Γacide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-amino- pentanolque;
- l'acide 6-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyl)-5-amino- pentanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-5-phénylamino- pentanoique ;
 - l'acide 6-(acétamido- C- α -D-glucopyranosyl)-5-phénylamino- pentanoique ;
 - la 1-(acétamido- C-β-D-glucopyranosyl)-pentane-2,8-diol;
 - la 1-(acétamido- C-α-D-glucopyranosyi)-pentane-2,6-diol.

29. Procédé de préparation des nouveaux dérivés C-giycoside répondant à la formule (II) telle que définie dans l'une quelconque des revendications 25 à 28, pour lesquels X correspond à -CO-, caractérisé en ce qu'il consiste :

 à dissoudre dans de l'eau ou dans un mélange constitué d'eau et d'un solvant miscible dans l'eau, 1 équivalent d'un monosaccharide ou un polysaccharide de formule 3 tel que défini dans l'une quelconque des revendications précédente, à additionner entre 1 et 2 équivalents d'un composé β-dicetonique 72

WO 02/051828

PCT/FR01/04166

(117)

- de formule générale R*-CO-CH₂-CO-R, avec R tel que défini dans la revendication 1 et R* correspondent à la définition donnée pour R' dans la revendication 1, étant entendu que R* est différent de l'hydrogène, et entre 1 et 2 équivalents d'une base organique ou minérale, et à chauffer le mélange réactionnel à une température comprise entre 40 et 100 °C, pendant une durée comprise entre 3 et 30h,
- puis, après refroldissement, à laver le milieu réactionnel avec un solvant organique pouvant être choisi parmi l'acétate d'éthyle, le dichlorométhane, le diéthylether, le disopropyléther, le terbutylméthyléther, la méthyléthylcétone.
- a neutraliser la phase aqueuse par un acide minérale ou organique ou par passage sur une résine acide.
 - à concentrer puis à co-évaporer avec un solvant organique choisi parmi l'éthanol, le méthanol, le toluène et/ou l'isopropanol,
 - à sécher sous vide le produit obtenu, puis éventuellement à le purifier par chromatographie et/ou cristallisation.
- 30. Procédé de préparation suivant la revendication précédente, caractérisé en ce que le solvant miscible dans l'eau est choisi parmi le tétrahydrofuranne, le dioxane, la N-méthyl-pyrrolidine, le diméthylformamide, l'acétonitrile et/ou les alcools.
 - Procédé de préparation suivant l'une quelconque des revendications 20 et
 caractérisé en ce que le soivant miscible dans l'eau est l'éthanol.
- 25 32. Procédé de préparation suivant l'une quelconque des revendications 29 à 31, caractérisé en ce que la base est une base minérale.
- Procédé de préparation suivant l'une quelconque des revendications 29 à
 caractèrisé en ce que le nombre d'équivalent du composé β-dicétonique de
 formule générale R°-CO-CH₂-CO-R est compris entre 1 et 1,2.

- 34. Procédé de préparation suivant l'une quelconque des revendications 29 à
 33, caractérisé en ce que le nombre d'équivalent de la base est compris entre 1 et
 1,2.
- 35. Procédé de préparation suivant l'une quelconque des revendications 29 à 34, caractérisé en ce que le mélange réactionnel est chauffé à une température comprise entre 75 et 90°C.
- 36. Procédé de préparation suivant l'une quelconque des revendications 29 à
 35. caractérisé en ce que la durée de chauffage est comprise entre 5 et 15h.
 - 37. Composition comprenant au moins un dérivé C-glycoside de formule (II) telle que définie dans l'une quelconque des revendications 25 à 28.
- 15 38. Composition selon la revendication précédente, caractérisée par le fait qu'elle est destinée à un usage cosmétique ou pharmaceutique.
- 39. Composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications 37 et
 38, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un dérivé C-glycoside
 répondant à la formule (II) en une quantité représentant de 0,00001 % à 25% du poids total de la composition.
- Composition selon l'une quelconque des revendications 37 à 39, caractérisée en qu'elle comprend au moins un dérivé C-glycoside répondant à la formule (II) en une quantité représentant de 0,0001 % à 10% du poids total de la composition.
 - Utilisation de la composition selon l'une quelconque des revendications 37 à 40 pour le traitement cosmétique des matières kératiniques.
 - 42. Utilisation de la composition selon l'une quelconque des revendications 37 à 40 pour eméliorer l'apparence des matières kératiniques.

【国際公開パンフレット(コレクトバージョン)】

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)



(43) Date de la publication interenti 4 juillet 2002 (04.07.2002)

PCT

WO 02/051828 A3

(51) Classification internationals des brevets² :
C07D 309/10, A61E 7/48,317351

(21) Numero de la demando internationale :
PCT/1/R01/04166

(22) Date de dépêt international : 21 décembre 2001 (11.12.2001)

(25) Langue de dépât :

(26) Langue de publication :

(30) Données relatives à la priorité : (NV(6997 22 décembre 2000 (22,12,2000) 1-R

(71) Déposant spour sous les États désignée souf US; :
L'OREAL (FRFR); 14, 100 Royale, F-75008 Paris (FR).

Debité :
arte rapport de rechesche toternesionale

(72) Investeurs, et
(73) Investeurs, et
(75) Investeurs (Popular CS conferenci): DALKO,
Maria [FR/FR]: 16, résidence du Chican de Courecles,
17-91190 (if sur Yvotic (PK), BRETON, Linnel [FR/FR];
14, run de Seury, 17-78010 Verselles (FR).

(78) Date de publication du rapport de recherche
internationale:

1 internationale:

1 internationale:

2 junior 2003

2 junior 2003

3 junior 2003

4 internationale:

3 junior 2003

4 internationale:

4 internationale:

4 internationale:

4 internationale:

4 internationale:

4 internationale:

5 junior 2003

6 junior 2003

(74) Mandataire: DODIN, Catherine; E-Orcal/D.P.I., 6, ruc Bertrard Sincholle, F-92585 Clichy Cellox (FR).

(#1) Étatt étaigais énational): ATL AC, AL AM, ATL AU, AZ BA, 18B, BC, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EZ, EE, ES, FI, BB, DD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, EZ, LZ, LK, IR, LS, LT, LU, LY, MA, GUD, MG, MK, JM, NN, NW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RG, SA), SE, MA, SI, SK, SL, TJ, TM, TM, TR, TT, TZ, UA, UK, 1/S, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW,

(84) États désignés (régional): bravet ARITO (GIL, GM, KT. LS, MN, MZ, SD, SI., SZ, TZ, HG, ZM, ZW), bravet considen (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), bravet considen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, PI, PR, GB, GR, RI, TT, LU, MC, NI., PT, SI, TK), bravet GAPI (RI, BJ, CJ, CM, CJ, CM, GA, GN, GQ, GW, MI, MR, NE, SN, TD, TG).

tin ce qui concerne les codes à deux lettres et autres àbrévia-tions, se référer aux Notes explicatives relatives aux codes et abréviations. Algunare au début de chaque riuméra arclinoire de la Gazetie du PCT.

(54) This: NOVEL C-GLYCOSIDE DERIVATIVES AND USE THEREOF

(54) Thre: NOUVEAU DERIVES C-GLYCOSIDES HT UTILISATION

(57) Abstract: The invention concerns novel Coglycoside derivatives, their synt of the invention also concerns the use, in a physiologically acceptable readium, in measural composition of a least of Cytocole derivative, the compensator or a least of Cytocole derivative, the compensator or compensation of a least of Cytocole derivative, the compensator or compensation of the control of the control of the compensation of the control of the cont

(57) Abrégé : L'invention se rapporte à de nonveant dérivés (L'glyconides, lous procédé de système et les compositions les cor rant. Un autre de l'Invention se rapporte l'adissalten, dans un millen physiologiquement accepable, dans une composition co (cieux ou peut le prévantion d'une composition phormaceusique, d'ou moins un dérivé C glycosite, le composé ou la contraction de l'active ou peut le prévantion d'une composition phormaceusique, d'ou moins un dérivé C glycosite, le composé ou la contraction de l'active d'active de l'active de l'active de l'active de l'active de l'active de l'active de l'

【国際調査報告】

•	· · INTERNATIONAL SEARCH REPO	ORT	Irrier; st Application No PCI/ris 01/04166
A CLASS	C070309/10 A61K7/48 A61K31	/351	
	to International Palent Classification (GPC) or to both national classification	Scaline and IPC	
	3 SEARCHED OCUMENTATION SHOULD SHOW TO A COMMISSION OF THE SEARCH CO7D A61K	alion kyndrolej	
Cocuments	adon asserted other than metrosom documentation to the extent the	é quedo documento ara fo	cloded in the lights overther
E inchronic	data been constitled during the tribonational search (nexts of data	bess and where practic	el, search forms card)
	aternal, WPI Data, CHEM ABS Data		
c. 90cun	PENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Could at dustained, with trubcation, where appropriets of the	reierred passegue	Relevant to shire No.
x	F. RODRIGUES ET AL.: "A conven one-step, synthesis of beta-C-g ketones in aqueous media"	tent, Tycosidic	29-36
A	CHEM. COMMUN., 2000, pages 2049-2050, XP00217 the whole document	4157	1-25
Y	FR 2 770 776 A (LVMH RECH) 14 May 1999 (1999-05-14) cited in the application the whole document		1-23
Y	US 4 446 312 A (NOYORI RYOJ) E 1 May 1984 (1984-05-01)	T AL)	1-23
A	revendications		25
		-/	
<u></u>	other documents are dated in the approximation of but C.	X Present tree	dy members are listed to annew.
"A" distant "E" earlie ED-10 "L" Grout Still distant "O" clitant T" discus	conteguellar of sked vector works? The manufacture of propertification of the ent which is not statistical to lot of pretable relativative. The consumpt on published out or faith the judicities of judicities of the conteguellar out of published out of published out or published out or published out or published out or published out published out published out published out published out published out published publish	"X" document of past centrals be excel- insche as repor- centrals in con- central in co- central in co- entrals, such co- pi in central co- pi in a set. "S" document treeship.	individual after the international filling case and main conditional bits experienced part and the principle or basely suddividual part to the principle of basely suddividual part should not be considered to should not be considered to the principle of the principle of the principle of the principle of principle of the principle of the principle principle of the the principle of the principle of the principle of the principle of the the principle of the the principle of the the the principle of the the principle of the the the the the the the the
	e actual completion of the binerfellected everth 8 JULY 2002	17/07/	of the international awards report
Name un	i costrigachives el les IIA Evergeur Faturi (IVon P.R. 2016 Peterlian 2 In. – 220 He Risselle Tat. (–31–72) 540–6540, Tb. 31 (5) apo el, Fat. (67–72) 540–5506	Authorized other	

Form ICT ASSAULTS (Insecret shorts Liker 1802)

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT	Intern 4 Application No		
		PCT/FR 01/04166		
	Non) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		deres p chira No.	
WHENLY .	Charles of comment, with independent, whose appropriates, of the relevant pleasures.		DOMESTIC DESCRIPTION AND ADDRESS OF THE PERSON ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON ADDRESS OF THE PERSON ADDRESS OF THE PERSON ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS OF THE PERSON AND ADDRESS O	
A	B. SCHÖNENBERGER ET AL.: "229. Enantioselective synthesis of pseudomonic acids. I. Synthesis of key intermediates" HELVETICA CHIMICA ACTA, vol. 65, 1982, pages 2333-2337. XPO02174204 structure 10		25	
A	M.G. HOFFHANN, R.R. SCHWIDT: "Reaktionen von Glycosyl-trichioracetimidaten mit silyliterten c-kuclaophilen" LIEBIGS ANN. CHEM., 1985. pages 2403-2419, XP002174264 structure Bc		25	
A	J.M. BERILLER ET AL.: "N-Substituted (beta-D-galactopyranosylmethyl)amines, and C-beta-D-galactopyranosylformamides, and related compounds" CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 200, 1990, pages 111-126, XP002174205 structure 19		25 .	
A .	P.G. SOEKJIAN ET AL.: "Preferred conformation of C-glycosides of Glycosides and corresponding C-glycosides" J. ORs. CHER., vol. 56, 1991, pages 6412-6422, KP002174206 structure 4			
		. ·		

PCT/FR 01/04166 .

Continuation of Box I.2

Claim No: 25-28 (in part)

The current Claims 25-28 relate to a large variety of compounds, of which only a small number are supported under the terms of PCT Article 6 and/or disclosed under the terms of PCT Article 5. In the present case, the claims lack the proper support and the application lacks the requisite disclosure in the description to such an extent that it appears impossible to carry out a reasonable search covering the entire range of protection sought. Therefore, the search was directed to the parts of the claims that appeared supported and disclosed in the above sense, i.e. the parts relating to the compounds derived from xylose or lucose.

The applicant should note that claims or parts of claims directed to inventions in respect of which no international search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 68.1(e)). The applicant is advised that, in its capacity as International Preliminary examination for subjects that have not been searched. This will apply whether or not the claims have been amended after receipt of the international search report or in the course of any procedure under PCT Chapter II. He

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT Internation on patent lamily prompters			PCT/FR 01/04166	
Patent document dited in search report	Futilication date		Prism temin menusu(s)		Publication data
FR 2770776 A	14-05-1999	FR DE EP ES WO JP	277077 6980159 102870 216389 992400 200152279	2 01 5 A1 3 T3 9 A1	14-05-1999 11-10-2001 23-08-2000 01-02-2002 20-05-1999 20-11-2001
US 4446312 A	01-05-1984	JP JP JP DE EP	150889 5708238 6306074 316544 005234	6 A 18 B 14 D1	26-07-1989 22-05-1982 25-11-1988 13-09-1984 26-05-1982
	•				
					*
•					
. ·					
	•				
				·	
					•
				••	•

	RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATION	JALE	Deny" niernal	krematine filter
		•	PCT/FR 01/	04166
CIB 7	MONT DELTOS DE LA DEJANDE C070309/10 A61K7/48 A61K31/35	l		
• • • • •	esettenten ezamentenske due beer ets (CRN) eu à le fere auten le closufficie	then much reside at the	::0	
	MES BUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
CIB 7	rice marriare conjustre (systems de classification sual des syntholes de CO7D A61K			
	ticis consultide eure que la divouer estadon conservab dena la maguey va gentesa Abachysi que consultes ne const de la rechesche extenuelistica la fr			
	sternal, HPI Data, CHEM ABS Data	orn do its trade un ta		
	ENTS CONSIDERES CORRES PERTIMENTS			an, das revendrations value
Catchout.	identification day documents alon, area, to an echana, findaction d			
x	F. RODRIGUES ET AL.: "A convenien one-step, synthesis of beta-C-glyc ketones in aqueous media" CHEM, COMPAIN.	osidic		29-36
A	2000, pages 2049-2050, XP00217415 le document en entier	7		1-25
Y	FR 2 770 776 A (LYMH RECH) 14 mai 1999 (1999-05-14) citó dans la demande le document en entier			1-23
Y	US 4 446 312 A (NOYORI RYOJI ET A 1 mai 1984 (1984-05-01)	L)		1-23
A	revendications			25
	-/			
X ~	le se secilio els contro C peur le l'in cle la Bista class documents	X Law documen	pja de jarelles di tr	Anna Sola padding on Thump
"A" Clocks Cou & "L" clocks "L" clocks	ment antéléeur, maje posié a la dirte de dispôt international gy près colte (1866) rend industrial litter en desse last uno revendossitan de	discursier parties bre considérée inventive par ris decement parties tre pout des con- tonques e cour decemente de la	Struzent parinant, fi current squade de di pari es document co libratere partinant; fi e idente comme lesti mani est specife il lim tème nature, artir co	o de céptici interpratique de la la en à Tital de la respectación le principio errettima reception establicada no paut control implicada establicada protecto la receptional arrest into Receptional procedimento de la control de la control de con descharta acciona productional inventivo con descharta acciona productional productiva productiva de la productiva de la producti
T 3000	many markets during to chart the chart Belonguille and create	total nua bearing	heup de valge. Deuts de value ju	
	8 julilet 2002	17/07/		
Nome of	desse politair de l'accelhistration charpte de la recherche infernationale Ciffice Europées des Boresse, P.B. (2018 Petendam 2	Poncilosyale m	Acital	
	CETICA EUROpées des Brovelle, P.B. (2018 Petendeun ? HL - 2280 HV Resude Tel (-51-70) 860-8594, Ta. 24 (55) apo et Far: (-51-70) 540-8012	de Noc	ý, A	•

	RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE	Demy standards No PCT/rR 01/04166		
C/makes E	OCUMENTS CONSIDERES COMING PERTINDATS			
Catiquelo	internification des documents cilés, avec je cas écasors. l'indirettories posseges	portinents (13. dies rayes ultraffiche vindes)		
A	B. SCHÖNENBERGER ET AL.: "229. Enantioselective synthesis of pseudomonic acids. I. Synthesis of key intermediates" HELVETICA CHIMICA ACTA, vol. 65, 1982, pages 2333-2337, XP002174204 structure 10	. 25		
A	M.G. HOFFMANN, R.R. SCHMIDT: "Reaktionen von Glycosyl-trichloracetimidaten mit silylierten C-Mucloophilen" LIEBIGS ANN. CHEM., 1985, pagos 2403-2419, XP002174264 structure &c	25		
A	J.M. BENILLER ET AL.: "N-Substituted (beta-D-galactopyranosylmethyl)amines, and C-beta-D-galactopyranosylformamides, and related compounds' CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 200, 1990, pages 111-126, XP002174205 structure 19	25		
A	P.G. SOEKJIAN ET AL.: "Proferred conformation of C-glycosides. Conformational similarity of glycosides and corresponding C-glycosides" J. CRG. CHEM. vol. 56, 1991, pages 6412-6422, XPOG2174206 structure 4	25		
		·		
		(3)		
	*	. .		

	PCT/FR 01/04166
Cadre I Observations – loraqu'il e été estimé que certainec revendications n (suite du point 1 de la première feuille)	e pouvaions pas faire l'objet d'une recharcho
Consormément à l'article, 17.2 jaj, certaines revendocations riforti pas fell l'objet d'une recherch	ne pour les motifs subverte:
Les revendustions n° pe repportent à un déjet à l'apens duquel l'acmanistration n'est pas tenue de procéde	er à la rocherche, à sovoir :
2. X Les revendications nº 25-28 (partiellement) se rapportent à des portos de la componée membrache qui ne ramplication puèce ète emediate, en particulair.	i i
voir feuille supplementaire SUITE DES RENSEIGNEME	NTS PCT/ISA/210
Les revendocations of the contract of the	sepositions de la daudème et de le
Cadre II Observations – lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du	point 2 de la première foutile)
il ladminetration chenghe de la recherche filternationale a trovvé plusieure inventione dans la	COTTORIOS (REPUTERCIANO), & SAVV
Comme toutes les taxes additionness out été phyées dure les détais par le départir les détais par le départir les les revendantions pourant faire l'objet d'une recher les revendanties pour le la les rechers les revendanties pour le la les revendants pour le la les revendants les revend	ianal, te présent rapport de rocharche chia.
Continue touties les recherches pustant eur les revendeations qui ary présalent ent pessitions une taxe additionnelle, l'acomistration n'a additié le poissement d'aucure t pessition d'aucure d'accept d'acc	u ètre effectuée s'esqui effort particulier aus de cutte nozare.
Common une partie sevisiment des truse additionnelles deviandations o des projet de appara de appara de valuecre tratinationale les partie que sur les revend californe pour lesquisés revend californe o m de revend	una lara dalculo pou le disposadas, les présenti cilies les lissaes cris del perydos, à esercir
Aucune todo addiscrinete damandée e à été payée dané les délais par le déposacióe de secharche hermadonals ne porte que sur l'invendon mentionnée en pracée les couvrets par les revolutosistes n n	nt, Ear comadquerios, le présent rapport u dans les revenduellons, elle est
	ni accompagnées d'une réserve de las part de déposar Innoles N'état essort d'eucure réserve.
Cit Expension, dez distate encoso	KENDER IN BOOK BOOK OF DUCKS I TOOK TO.

Formulaire PCT/89A/210 (mate de la prentiere feutile (1)) (auxilet 1950

Demando internacionale No. PCTFR 01 £4156

SUITE DES RENSCIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/SA/ 210

Suite du cadre I.2

Revendications nos.: 25-28 (partiellement)

Les revendications 25-28 présentes ont trait à une très grande variété de composés. Un fondement au sens de L'Article 6 PCT et/ou un exposé au sens de l'Article 5 PCT ne peut cependant être trouvé que pour un noubre très restreint de ces composés revendiqués. Dans le cas présent, les revendications manquent à un tel point de fondement et l'exposé de l'invention dans la description est si limité g'une recherche significative couvrant tout le spectre revendiqué est impossible. Par. conséquent, la recherche a été limitée aux parties des revendications qui présentent un fondement et un exposé, c'est à dire les parties ayant trait aux composés derivés de xylose ou de fucose.

L'attention du déposant est attirée sur le fait que les revendications, ou des parties de revendications, ayant trait aux inventions pour lesqueiles aucun rapport de recherche n'a été établi ne peuvent faire obligatoirement l'objet d'un rapport préliminaire d'examen (Rêgle 66.1(e) PCT). Le déposant est averti que la ligne de conduite adoptée par l'OEB agissant en qualité d'administration chargée de l'examen préliminaire international est, normalement, de ne pas procéder à un examen préliminaire sur un sujet n'ayant pas fait l'objet d'une recherche. Cette attitude restera inchangée, indépendamment du fait que les revendications aient ou n'aient pas été modifiées, soit après la réception du rapport de recherche, soit pendant une quelconque procédure sous le Chapitre II.

Document brevet ste		Date do		Membro(s) de la	01/04166 Date de
tubbert de techerere Dochtielle planet gin		Date do		tunite de pravol(s)	publication
FK 2770776	A -	14-05-1999	FR DE EP ES WO JP	2770776 A1 69801592 D1 1028705 A1 2163893 T3 9924009 A1 2001522791 T	14-05-1999 11-10-2001 23-08-2000 01-02-2002 20-05-1999 20-11-2001
US 4446312	A	01-05-1984	JP JP JP DE EP	1503893 C 57082386 A 63060748 B 3165444 D1 0052340 A1	26-07-1989 22-05-1982 25-11-1988 13-09-1984 26-05-1982
	•				
				•	
				• •	
		•			
•					

フロントページの続き
(51)Int.Cl.'

A 6 1 P 43/00

C 0 7 D 309/10

A 6 1 P 43/00 1 0 5

A 6 1 P 43/00 1 1 1

C 0 7 D 309/10

(129)

(81)指定国 AP(GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZM,ZW),EA(AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM),EP(AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE,TR),OA(BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,CQ,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG),AE,AG,AL,AM,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,BZ,CA,CH,CN,CO,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DZ,EC,EE,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KP,KR,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,MZ,NO,NZ,OM,PH,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TN,TR,TT,TZ,UA,UG,US,UZ,VN,YU,ZA,ZM,ZW

Fターム(参考) 4C037 DA07

4C062 AA08 AA18

 4C083
 AA082
 AA122
 AC012
 AC072
 AC122
 AC242
 AC422
 AC442
 AC542
 AC841

 AC842
 AD092
 AD132
 AD152
 AD162
 AD172
 CC02
 CC03
 CC05
 CC31

 DD27
 DD32
 DD33
 DD41
 EE05
 EE09
 EE12
 EE13
 FF01
 FF04

 4C086
 AA01
 AA02
 AA03
 AA04
 BA07
 MA01
 MA04
 MA28
 MA63
 NA14

 ZA89
 ZB01
 ZB21
 Z

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第2区分 【発行日】平成17年5月26日(2005.5.26)

【公表番号】特表2004-525877(P2004-525877A)

【公表日】平成16年8月26日(2004.8.26)

【年通号数】公開・登録公報2004-033

【出願番号】特願2002-552923(P2002-552923)

【国際特許分類第7版】

C 0 7 D 307/20

A 6 1 K .7/00

A 6 1 K 31/341

A 6 1 K 31/351

A 6 1 P 17/16

A 6 1 P 43/00

C 0 7 D 309/10

[FI]

C 0 7 D 307/20

A 6 1 K 7/00 D

A 6 1 K 7/00 N

A 6 1 K 7/00 R

A 6 1 K 31/341

A 6 1 K 31/351

A 6 1 P 17/16

A 6 1 P 43/00 1 0 5

A 6 1 P 43/00 1 1 1

C 0 7 D 309/10

【手続補正書】

【提出日】平成15年8月26日(2003.8.26)

【手続補正1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

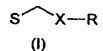
【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】

【狍の式(I):



[上式中、

- Sは、ピラノース及び/又はフラノース型、及びL及び/又はD系の単糖類又は20 糖単位までの多糖類を表し、該単糖類又は多糖類は、必ずフリーである少なくとも一のヒ ドロキシル官能基、及び/又は場合によっては一又は複数の保護されていてもよいアミン 官能基を有しており、
- S-CH。X結合は、アノマー-C性の結合を表し、
- Xは:-CO-、-CH(OH)-、-CH(NR, R2)-、-CHR'-、-C(=CHR')-か

ら選択される基を表し、

- Rは、直鎖状又は分枝状で飽和又は不飽和のアルキル、ペルフルオロアルキル又はヒドロフルオロアルキル鎖、シクロアルキル、シクロペルフルオロアルキル又はシクロヒドロフルオロアルキル環で $1\sim 1$ 8の炭素原子を有するもの、フェニル又はベンジル基を表し、ここで該鎖、該環又は該基が、少なくとも一の置換されていてもよいシクロアルキル、アリール又は複素環基、及び/又はヒドロフルオロアルキル、ペルフルオロアルキル、ハロゲン、-CN、-CONHR''、-COOR'、、-NR''、R'、、-SR'、、-SR'、、 - OR'、から選択される少なくとも一の基で置換されていてもよく、ケイ素、窒素、硫黄、酸素から選択される一又は複数のヘテロ原子を挿入可能なものであり、

- R'、R、及びR₂は同一でも異なっていてもよく、Rに付与されたものと同じ定義を有し、また水素及びヒドロキシル基を表してもよく、

ー R'_1 、 R'_2 、 R''_1 、 R''_2 、 R'''_1 、 R'''_2 は同一でも異なっていてもよく、水素原子、又は直鎖状又は分枝状で飽和又は不飽和のアルキル、ヒドロキシル、ペルフルオロアルキル及び/又はヒドロフルオロアルキル基で $1\sim3$ 0の炭素原子を有するものから選択される基を表す]

に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体<u>あるいはその生理学的に許容可能な塩</u> 又はその光学もしくは幾何異性体の、生理学的に許容可能な媒体を含有する化粧品用組成物における使用であって、該組成物が、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、プロテオグリカン類、及び/又はD-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類の合成を刺激することを意図しているものである使用。

【請求項2】

生理学的に許容可能な媒体を含有する化粧品用組成物における、線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、プロテオグリカン類、及び/又はD-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類の合成を刺激する薬剤としての、請求項1に記載の少なくとも一の式(I)のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項3】

前記誘導体又は組成物が、ヒアルロン酸を含有するプロテオグリカン類及び/又はヒア ルロン酸の合成を刺激することを意図したものである請求項1又は2に記載の使用。

【請求項4】

生理学的に許容可能な媒体を含有する製薬用又は皮膚用組成物の製造における請求項1に記載の式(I)の少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用であって、該組成物が線維芽細胞及び/又はケラチノサイトによる、プロテオグリカン類、及び/又はD-グルコサミン及び/又はN-アセチル-D-グルコサミン残基を有するグリコサミノグリカン類の合成を刺激することを意図したものである使用。

【請求項5】

前記製薬用又は皮膚用組成物が、ヒアルロン酸を含有するプロテオグリカン類及び/又はヒアルロン酸の合成を刺激することを意図したものである請求項4に記載の使用。 【請求項6】

R'、R, 及びR。が同一でも異なっていてもよく、請求項1に記載のRのものと同じ 定義を有し、またヒドロキシル基を表してもよいことを特徴とする、請求項1ないし5の いずれか1項に記載の式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項.7】

Sが、ピラノース及び/又はフラノース型、及びL及び/又はD系の単糖類又は6までの糖単位を有する多糖類を表し、該単糖類又は多糖類が、必ずフリーである少なくとも一のヒドロキシル官能基、及び/又は場合によっては一又は複数の必ず保護されているアミン官能基を有していることを特徴とする、請求項1ないし6のいずれか1項に記載の式(I)に相当する少なくとも一のC-グリコシド誘導体の使用。

【請求項8】

Sが、D-グルコース、D-ガラクトース、D-マンノース、D-キシロース、D-リキソ